(19) 日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2001-206856

(P2001-206856A) (43)公開日 平成13年7月31日(2001,7,31)

(51)Int.CL[†] 裁別記号 F I デーバコード*(参考) A 6 1 K 45/00 A 6 1 K 45/00 31/404 31/439 31/4439 31/4439 45/06 38/28 45/06 46/1P 3/00

審查請求 有

(21)出願番号 特願2001-14036(P2001-14036) (71)出願人 397067152

(22)出顧日 平成13年1月23日(2001.1.23) ア

(31)優先権主張番号 60/177770 (32)優先日 平成12年1月24日(2000.1.24)

(33)優先権主張国 米国 (US)

ファイザー・プロダクツ・インク アメリカ合衆国コネチカット州グロトン市 イースタン・ポイント・ロード

請求項の数11 OL (全 35 頁) 最終頁に続く

(72)発明者 ジュディス・リー・トレッドウェイ アメリカ合衆国コネテカット州66340, グ ロトン、イースタン・ポイント・ロード、 ファイザー・グローバル・リサーチ・アン

ド・ディペロプメント

(74)代理人 100089705 弁理士 社本 一夫 (外5名)

(54) 【発明の名称】 グリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤を用いる糖尿病性心筋症の処置方法

(57)【要約】

【課題】 本発明は、糖尿病性心筋症に罹患しているか その危険性のある患者に、グリコーゲンホスホリラーゼ 限害剤の治療的有効量を投与することを含む、糖尿病性 心筋症の処震方法を提供する。

【解決手段】 本発明は糖尿病性心筋症の治療法であって、1) 糖尿病、並びに2) 心臓血管性疾患、虚血性心疾 患の血性へ、全、冠状動脈液化虚のない響血性心不 全、高血圧、最小血圧異常症、微小血管糖尿病性合併 症、異常左心莹機能、心筋線無症、異常心機能、肺鬱血 底、小血管性疾患、紫状性動脈硬化心血管性疾患者しく は管腔狭窄のない小血管性疾患、凝固障害、心性傷に罹 患している患者、または心筋梗塞症に罹患しているかそ の危険性のある患者にグリコーゲンホスホリラーゼ阻害 初の治療的有効量を投与することを含む、該方法も提供 する。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 糖尿病性心筋症の処置方法であって、糖 尿病性心筋症に罹患している患者またはその危険性のあ る患者にグリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤の治療的有 効量を投与することを含む該方法。

【請求項2】 前記グリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤 が 5-クロロ-IH-インドール-2-カルボン酸[(IS)-((R)-ヒドロキシ-ジメチルカルバモイル-メチル)-2-フェニル -エチル]アミド;5,6-ジクロロ-1H-インドール-2-カル ボン酸「(1S)-「(R)-ヒドロキシ-(メトキシ-メチル-カル バモイル)-メチル]-2-フェニル-エチル]-アミド: 5-ク ロロ-1H-インドール-2-カルボン酸「(1S)-「(R)-ヒドロキ シー「(メトキシーメチルーカルバモイル)-メチル1-2-フェ ニル-エチル]アミド; 5-クロロ-1H-インドール-2-カル ボン酸((1S)-[(R)-ヒドロキシ-[(2-ヒドロキシ-エチル) -メチル-カルバモイル]-メチル]-2-フェニル-エチル)-アミド: 5-クロロ-IH-インドール-2-カルボン酸[(IS)-ベンジル-3-((3R, 4S)-ジヒドロキシ-ピロリジン-1-イ ル)-(2R)-ヒドロキシ-3-オキソ-プロピル]-アミド:5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸[(1S)-[(R)-ヒドロ キシ-(メチル-ピリジン-2-イル-カルバモイル)-メチル] -2-フェニル-エチル]-アミド: 若しくは5-クロロ-IH-イ ンドール-2-カルボン酸((1S)-[(R)-ヒドロキシ-[メチル -(2-ピリジン-2-イル-エチル)-カルバモイル]-メチル]-2-フェニル-エチル)-アミド、またはその医薬的に許容 可能な塩若しくはプロドラッグ、若しくはプロドラッグ の塩からなる群から選択される、請求項1に記載の方

【請求項4】 心筋に対する損傷を予防または低減させ る方法であって、心筋虚血症及び再溶流に罹患する危険 性のある態尿病患者にグリコーゲンホスホリラーゼ阻害 剤の治療的有効量を投与することを含む、該方法。

【請求項5】 前記糖尿病患者が、バルーン血管形成術 を受けたのがもとで心筋虚血症及び再潅流に罹患する危 験性のある患者である、請求項4に記載の方法。

【請求項6】 前記糖尿病患者が、バイパス手術を受けたのがもとで心筋虚血症及び再潅流に罹患する危険性のある患者である、請求項4に記載の方法。

【請求項7】 前記糖尿病患者が、主に心臓系ではない 手術を受けたのがもとで心筋虚血症及び再潅流に罹患す る危険性のある患者である、請求項4に記載の方法。

【請求項8】 糖尿病性心筋症の発症を予防または遅延 させる方法であって、糖尿病であると新規に診断された 患者にグリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤の治療的有効 量を投与することを含む、該方法。

【請求項9】 糖尿病性心筋症の処置方法であって、糖 尿病性心筋症に罹むしているかその危険性のある患者 に、グリコー学ルルで、プリー・世間害剤の治験的有効量 と追加の化合物とを組み合わせて投与することを含み、 前記追加の化合物は、糖尿病、心臓血管性疾患、虚血性 心疾患、糖血性心不全、高血圧、最小血圧異常症、微小 血管糖尿剤体合併症、異常立心室機能、心筋繰嫌症、異 常心機能、肺鬱血、小血管性疾患、凝固障害、心挫傷、 または心筋梗塞症を治療するのに有用なものである、該 方法。

【請求項10】 前記追加の化合物が、インスリン及び インスリン類似体; ピグアニド; α2-アンタゴニスト及 びイミダソリン類; グリタノン類; PPAC-ガンマアゴニ スト類; 那形態酸低化阻等剂; α-グルコシダーゼ阻等 剤; β-アゴニスト; ホスホジエステラーゼ阻等剤; 脂 質-低下剤; 抗肥清寒; パナジン酸塩、パナジウム及び ペルオキソバナジウム解体; アミリンアンタゴニスト; グルカゴンアンタゴニスト; 維新生阻害剂; ソマトスタ チン類似体及びアンタゴニスト; または抗脂肪分解剤か ら選択される。 請求項 9に配数の方法。

【請求項11】 前記追加の化合物が、アルドースレダ クターゼ阻害剤;ソルビトールデヒドロゲナーゼ阻害 剤;糖質コルチコイドレセプターアンタゴニスト; NHE-旧由害剂;または甲状腺ホルモン類似薬から選択され る、請求項9に配載の方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、糖尿病性心筋症の 処置方法であって、糖尿病性心筋症に罹患しているかそ の危険性のある患者に、グリコーゲンホスホリラーゼ限 寿剤の治療が効量を投与することを含む能力法に関す る。本発明は、糖尿病性心筋症の処置方法であって、1) 糖尿病、並びに2)心臓血管性疾患、症血性心疾患、糖血 性心不全、混分動酵硬化症の心糖血性心不全。高血 圧、最小血圧異常症、微小血管糖尿病性合併症、異常左 心室機能、心筋線維症、異常心機能、肺鬱血症、小血管 性疾患、粉片性動脈硬化心血管性疾患者に心性衰少 のない小血管性疾患、凝固服害、心径筋性炎 のない小血管性疾患、凝固服害、心径筋性炎 のない小血管性疾患を服用性炎患者に心性 患者、または心筋梗塞症に罹患しているかその危険性の ある患者にグリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤の治療的 有効量を投与すること含含む、該方法にも関する。

[0002]

【従来技術及び発明が解決しようとする課題】糖尿病性 心筋症、心臓の筋肉(心筋)の疾患は、糖尿病や心臓血管 性疾患とは異なる医学的に独立体であるとみなされてい る。糖尿病性心筋症は、インスリン依存性糖尿病(T型) に罹患している患者と非-インスリン依存性糖尿病(II 型) に罹患している患者で発症する。糖尿病性心筋症 は、臨床的にはそれ自体鬱血性心不全(CHF)及び左心室 肥大として表わされる。糖尿病性心筋症は、高い罹患率 及び死亡率も伴う。病的な糖尿病性心筋症は、筋細胞(m vocellular)肥大、間質性線維症、心筋脂質付着増大、 及び種々の程度の小血管性疾患により特徴付けられる。 明らかに環状動脈硬化症や管腔狭窄が起きずに病的な心 筋層や、その結果としてCHFが生じるので、糖尿病性心 筋症は虚血性心筋症とは異なる。このことは、心筋組織 及び/または環状微小循環流動それ自体に存在する高血 糖症に関連する主な代謝障害が、糖尿病における心筋機 能の損失及び病状の原因であることを示唆している。糖 尿病患者で頻繁に発症する、共存性高血圧、微小血管合 併症、欠陥的線維素溶解、粥状性動脈硬化性心臓欠陥性 疾患、及び/または心筋虚血症は、潜在的な糖尿病性心 筋症の重篤度を悪化させる。これらに同時に罹患してい ると、非代償性心不全、肺水腫、及び患者が死亡するこ ともある不整脈の閾値を下げてしまうことがある。 【0003】糖尿病性心筋症は、大動脈冠動脈バイパス

移植手術または血管形成情などの心筋梗塞または特定の 心血管介入の後で、糖尿病患者で見られる病い死亡率及 び臨曲率とる極度説明することができる。例えば、配 厚化動脈内膜(細動脈腰影のヒアリン質化)、心筋細動脈 の毛細血管線、毛細管症膜即厚化、内皮代射の異常、並 びに欠婚的精練溶解などの歴界病に伴う 旁次 血管性疾 患は、心臓における不安定な(compromised)局所血流量 の一因となり、「非・開塞性」症血及び障害となること がある。

【0004】 観戻病性心脈症には、心臓の機械性機能不 全も併発する。肥大心筋療維層が伸展性を失い、弛緩期 機能不全となったりを心塞透測圧力が高くなったりす る。心筋腫者プロセスが進行すると、最終的には心筋収 縮において障害が起こったり収縮期機能不全が発症する とがある、1回心柏出量が強くて駆出分前が低下し、心臓予備力が失われて、さらに左心窓充満圧力が高くな る。これによって激症心平全が発症することがある。こ の病態生理学については糖尿病性心筋症の動物モデルで 再現し研究することができる。

【0005】糖尿病性心筋症の潜在的な原因は、高血糖 症とインスリン抵抗性に関連するものとみられる。 能状 は同時発症している高血圧によって悪化する、高血糖症 は「グルコース毒性:glucose toxicity」の原因とな り、この本質は正確には知られていないが、中でも、異 恋心筋性糖質、腫質、及びアデニンタクレオテド代謝、 修正組織検索必要量、過剰蛋白質及び組織糖付加、有害 平滑筋消煙の刺激、血小板の接着性及び凝集性の増加、 及び科1一座生の増加が含まれる。 これらの高血糖症に 付随する混乱(perturbation)は、糖尿病の心筋の病状で 知見される心筋の生化学的変化(例えば、不良細胞代 カルシウム輸送、過剰コラーゲン形成)の原因とな る。

【0006】糖尿病集団における罹患率及び死亡率の主 な原因は、心臓血管疾患(CVD)である。環状動脈疾患(CA D)とも言われ、心筋梗塞症及び心臓発作の主原因である 虚血性心疾患(CHD)は、全てCVDの症状が発現したもので ある。糖尿病はCVDによる死亡率の危険性が高いことは よく認識されており、これは、例えば、肥満、高血圧、 アテローム性動脈硬化症及び異常脂質血症(dvslipideni a)などの他の関連する同時に罹患している病気とは関係 なく、その疾患に付除する高血糖症に主に起因する。高 血糖症による独立の危険性(independent risk)は、こ れらが通常、上述したような他の同時に罹患する病気を 幾つも併発しているため、糖尿病患者によっては識別す るのが困難なことが多い。さらにこの高血糖症は他の同 時に罹患している病気の重篤度を悪化させ、相乗的な作 用を及ぼす。それにもかからわず、幾つかの研究から、 存在する他の顕著な危険因子と共に、高血糖症は糖尿病 でも強い独立危険因子であることが確認された。高血糖 症はグルコース毒性を生じるので、糖尿病患者でのCVD により、高血糖症はこの超過リスクを発生させ、罹患率 を高くする一因となる最も重要な像補である。グルコー ス毒性を減少させ得る薬剤は、慢性の心筋症の徴候に好 都合な作用を及ぼすことができ、即時に心臓を保護する こともできる。

【0007】 悪理学的に心臓を保護することとは、虚血 性障害または再溶液障害から心筋を保護するために薬剤 を使用することを定義することができる。寒理学の楽剤 は、例えば、自然に起きる、内医性心臓保護を与える生 理学的現象である、成血性プレコングを検 飲することにより、虚血性障害または再構液障害の間 に、損骸、壊死、またはアボトーシスから心臓禁胞を保 議することができる。使用した規制に依存して、心臓保 護作用は虚血後即時的(数分~数時間)であることも、遅 物性(24~72時間)であることもできる。金燥保護来は手 常中の虚血性能等も事一時中の虚血性障害も減少をせ るのに有用である。心臓保護来は、急性心筋梗密と慢性 心筋症の両方の危険性が高い糖尿病患者に物に有用であ る。

【0008】米国特許第5,990,111号は、アルドースレ ダクターゼ阻害剤を使用する糖尿病性心筋症の治療につ いて開示する。

[0009]

【課題を解決するための手段】本発明は、糖尿病性心筋 症の処置方法であって、糖尿病性心筋症に罹患している かその危険性のある患者に、グリコーゲンホスホリラー ゼ阻害剤の治療的有効量を投与することを含む、該方法 を提供する。

【0010】本発明の好ましい態様では、グリコーゲン ホスホリラーゼ阻害剤は、5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸[(IS)-((R)-ヒドロキシ-ジメチルカルバモイ ルーメチル)-2-フェニル-エチル]アミド:5,6-ジクロロ-IH-インドール-2-カルボン酸[(IS)-[(R)-ヒドロキシ-(メトキシ-メチル-カルバモイル)-メチル]-2-フェニル-エチル]-アミド: 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン 酸「(1S)-「(R)-ヒドロキシ-「(メトキシ-メチル-カルバモ イル)-メチル]-2-フェニル-エチル]アミド: 5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボン酸((1S)-「(R)-ヒドロキシ-「(2 -ヒドロキシ-エチル)-メチル-カルバモイル]-メチル]-2 -フェニル-エチル)-アミド: 5-クロロ-1H-インドール-2 -カルボン酸「(1S)-ベンジル-3-((3R, 4S)-ジヒドロキシ-ピロリジン-1-イル)-(2R)-ヒドロキシ-3-オキソ-プロビ ル]-アミド;5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸[(1 S)-[(R)-ヒドロキシ-(メチル-ピリジン-2-イル-カルバ モイル)-メチル]-2-フェニル-エチル]-アミド: 若しく は5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸((1S)-[(R)-ヒ ドロキシ-[メチル-(2-ピリジン-2-イル-エチル)-カルバ モイル]-メチル]-2-フェニル-エチル)-アミド、または その医薬的に許容可能な塩若しくはプロドラッグ、若し くはプロドラッグの塩である。

【0011】また、糖尿病性心筋症の処置方法であって、糖尿病及び心臓血管性疾患に罹患している患者に、 グリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤の治療的有効量を没 与することを含む、該方法を提供する。

【0012】また、糖尿病性心熱症の処置方法であって、糖尿病及び虚血性心臓疾患に罹患している患者に、 グリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤の治療的有効量を投 与することを含む、該方法を提供する。

【0013】また、糖尿病性心筋症の処置方法であって、糖尿病に罹患しており且つ心筋梗塞に罹患している かその危険性のある患者に、グリコーゲンホスホリラー ゼ阻害剤の治療的有効量を投与することを含む、該方法 を提供する。

【0014】また、糖尿病性心筋症の処置方法であって、糖尿病及び鬱血性心不全に罹患している患者に、グリコーゲンホスホリラーゼ風害剤の治療的有効量を按与することを含む、認方法を提供する。

【0015】また、糖尿病性心筋症の処置方法であって、糖尿病と冠状動脈硬化症のない鬱血性心不全とに罹患している患者に、グリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤の治療的有効量を投与することを含む、該方法を提供する。

【0016】また、糖尿病性心筋症の処置方法であって、糖尿病及び高血圧に罹患している患者に、グリコー ゲンホスホリラーゼ阻害剤の治療的有効量を投与することを含む、該方法を提供する。

【0017】また、糖尿病性心筋症の処置方法であって、糖尿病及び最小血圧異常症に罹患している患者に、

グリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤の治療的有効量を投 与することを含む、該方法を提供する。

【0018】また、糖尿病性心筋症の処置方法であって、糖尿病及び微小血管糖尿病性合併症に罹患している 患者に、グリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤の治療的有 効量を投与することを含む、該方法を提供する。

【0019】また、糖尿病性心筋症の処置方法であって、糖尿病及び異常左心室機能に罹患している患者に、 グリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤の治療的有効量を投 与することを含む、該方法を提供する。

【0020】また、糖尿病性心筋症の処置方法であって、糖尿病及び心筋線維症に罹患している患者に、グリフ・ゼ阻害剤の治療的有効量を没与することを含む、該方法を提供する。

【0021】また、糖尿病性心筋症の処置方法であって、糖尿病及び異常心機能に罹患している患者に、グリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤の治療的有効量を投与することを含む、該方法を提供する。

【0022】また、糖尿病性心筋症の処置方法であって、糖尿病及び肺鬱血症に罹患している患者に、グリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤の治療的有効量を投与することを含む、該方法を提供する。

【0023】また、糖尿病性心筋症の処置方法であっ て、糖尿病及び小血管性疾患に罹患している患者に、グ リコーゲンホスホリラーゼ阻害剤の治療的有効量を没与 することを含む、該方法を提供する。

【0024】また、糖尿病性心筋症の処置方法であっ て、糖尿病と粥状性動脈硬化心血管性疾患者にくは管腔 狭窄のない小血管性疾患と指機している患者に、グリ コーゲンホスホリラーゼ阻害剤の治療的有効量を没与す ることを含む、該方法を提供する。

【0025】また、糖尿病性心筋症の処置方法であって、糖尿病及び凝固除著に罹患している患者に、グリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤の治療的有効量を投与することを含む、該方法を提供する。

【0026】また、糖尿病性心筋症の処置方法であって、糖尿病及び心栓筋に罹患している患者に、グリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤の治療的有効量を投与することを含む、該方法を提供する。

【0027】心筋に対する損傷を予防または低減させる 方法であって、心筋虚血症及び再灌流に罹患する危険性 のある糖尿病患者にグリコーゲンホスホリラーゼ阻害剂 の治療的有効量を投与することを含む、該方法も提供す る。

【0028】心筋に対する損傷を予防または低減させる 方法の好ましい態能において、前記糖尿病患者は、バル 一ン血管形成術を受けたのがもとで心筋虚血症及び再灌 液に罹患する危険性のある患者である。

【0029】心筋に対する損傷を予防または低減させる 方法の好ましい態様において、前記糖尿病患者は、主に 心臓系ではない手術を受けたのがもとで心筋虚血症及び 再潅流に罹患する危険性のある患者である。

【0030】心筋に対する損傷を予防または低減させる 方法の好ましい態能において、前記糖保病患者は、バイ バス手術を受けたのがもとで心筋虚血症及び再灌流に罹 患する危険性のある患者である。

【0031】心筋に対する損傷を予防または低減させる 方法では、グリコーゲンホスホリラーゼを心能虚血症及 び再潅源にかかる前に投与すると好ましい。糖尿病性心 筋症の発症を予防または遅延させる方法であって、糖尿 病であると新規に診断された患者にグリコーゲンホスホ リラーゼ阻害剤の治療的有効量を投与することを含む、 該方法も整件する。

【0032】糖尿病性心筋症の処置方法であって、糖尿 病性心筋症に限患しているかその危険性のある患者に、 グリコーゲンホスホリラーで国活剤の治療が存効量と追 加の化合物とを組み合わせて投与することを含み、前記 追加の化合物は、糖尿病、心臓血管性疾患、虚血性心疾 性、鬱血性心不全、高血圧、最小血圧異常症、微小血 性療尿病性合併症、異常元心直接能、心筋線維症、異常 心機能、肺鬱血、小血管性疾患、凝固障害、心性傷、ま たは心筋梗磨症を治療するのに有用なものである、該方 おも提供する

【0033】好ましい修様では、前配追加の化合物は、インスリン及びインスリン類似株; ピグアニド; α 2-アンタゴニスト及びイミダリン領。グリカツ環。 アルマアゴニスト選;脂肪酸酸化阻害剂; α -グルコシダーゼ阻害剂; β -アゴニスト; ボスホジエステラーゼ 国害剂; 脂質一低下剂; 抗肥調薬; パナジン酸塩、パナジウム及び-ルオキンパ・シウム結除; アミリンアンタゴニスト; ダルカゴンアンタゴニスト; ダルカゴンアンタゴニスト; 水流・ボナリンアンタゴニスト; グルカゴンアンタゴニスト; ボ新生阻害剂; ソマトスタチン類似体及びアンタゴニスト; または抗脂 財分解剤から選択される。

【0034】別の好ましい態様では、前記追加の化合物 は、アルドースレダクターゼ阻害剤;ソルビトールデヒ ドロゲナーゼ阻害剤;轄質コルチコイドレセプターアン タゴニスト;NEE-I阻害剤;または甲状腺ホルモン類似 聚(thyromisetic)から選択される。

[0035]

【発明の実施の形態】本売明は、糖尿病性心筋症の処理 方法であって、糖尿病性心筋症に罹患しているかその危 険性のある患者にグリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤の 治療的有効能を投与することを含む、該方法を提供す る。本発明は、球尿病性心筋症の処理方法であって、1) 糖尿病、並びに2)心臓血管性疾患、虚血性心水走、鬱血 性心不全、冠状動脈硬化症のない響血性心不全、高血 正、最小血圧異な症。微小血管糖尿病性合称。 異常た 心塞機能、心筋線程症、異常心機能、肺鬱血症、小血管 性疾患、弱火性動脈硬化心血管性疾患素 異常 のない小血管性疾患、張福信素、心理絡に罹患している 患者、または心筋梗塞症に罹患しているかその危険性の ある患者にグリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤の治療的 有効量を投与することを含む、該方法を提供する。

【0036】観察時生心筋症の処置においては、継尿病 に罹患し、且つ心臓血管性疾患、塩血性心疾患、鬱血性 心不全、冠状動脈硬化症のない鬱血性心不全、高血圧、 粉小血圧異常症、微小血管性寒患性の骨性症、果常左心霊 機能、心筋線検症、異常心機能、肝鬱血症、小血管性疾 患、粥状性動脈硬化心血管性失患者とくは管腔整保のない小血管性疾患、凝固障害、心挫傷などの追加の症状ま たは疾患に罹患している患者、または心筋梗塞症に配症が しているかその危険性のある患者は、糖尿病性心筋症 患者の心臓や心臓性のある患者は、糖尿病性心筋症 患者の心臓や心臓性のある患者は、糖尿病性心筋症 患者の心臓や心臓血管系にさらに悪影響を及ぼすため死 含含む非常に深刻な心不全がおきるという特有の危険性 がある。

【0037】「治療的有効量」なる用語は、特定の疾患または容態の一つ以上の症状を改革、緩和若しくは除去するか、特定の疾患または容態の一つ以上の症状の開始を予防者しくは遅延させる所定量の化合物または化合物の組合せを意味する。

【0038】「患者」なる用柄は、犬、差、牛、馬、 幸、及びヒトなどの動物を意味する。特に好ましい患者 は哺乳頭である。患者なる用新は、男性も女性も含む。 「医薬的に許容可能な」なる用新は、キャリヤ、希釈 剤、賦彩剤、及び/または塩が製剤の他の成分と混和可 能の対ければならず、且の患者に対して有害でないもの でなければならないことを意味する。

【0039】「処置すること」、「処置する」または
「処置」なる用語は、平筋的な(例えば、平筋的)及び駆
減的な処理を含む。「グリコーゲンホスホリラーゼ阻害
剤」なる句は、グリコーゲンホスホリラーゼの酵素的作用。
を経験が、選延、または除去する全ての物質または物質
の全ての組合せを指す。グリコーゲンホスホリラーゼの
現在公知の酵素的作用は、もとのグリコーゲン高分子よ
りもグルコンル疾動前造方向)とグルコースコーリン酸への
グリコーゲン病の新き方向)とグルコースコーリン酸への
グリコーゲン高分子と無機リン酸塩の可逆反応の触媒作用によるグリコーゲンの分解である。グリコーゲンホスホリラーゼ阻害者和な句もとしては、グリコーゲンホスホリラーゼ阻害者和な句もとしては、グリコーゲンホスホリラーゼ阻害者の立体異性体、医薬的に許容可能な塩、プロドラッグ、及びプロドラッグの医薬的に許容可能な塩を含む。

【0040】「糖尿病に罹患していると新規に診断され た」なる句は、1年以内に1壁または11壁の糖尿病と診 断された患者を意味する。好ましくは、6ヶ月以内、よ り好ましくは1ヶ月以内に糖尿病と診断された患者であ るのが好ましい。

【0041】「主に心臓系でない手術」なる句は、心臓 に関するものではないが、病院内または同様の観察下で 少なくとも1日滞在が必要な手術を意味する。主に心臓 系でない手術の例としては、腫瘍除去、手足の切断、脳 手術、移植手術などが挙げられる。

【0042】「心臓血管疾患」なる句は、心臓、血管、 及び/または結膜系を含むかこれに作用する(単数また は接板種類の)疾患を意味する。 は血性心疾患(ほた は心筋虚血症)なる句は、酸素が欠乏したり代謝産物が うまく除去されない不適当な心筋血液(再灌流)または心 臓の他の症状を意味する。この句は、心筋酸素供給と需 要との間が不均衡である全ての症状を含む。

【0043】「最小血圧(拡張血圧)異常」なる句は、American Heart Association(MAD)により記載された数 験条件下、90mmlig(American Heart Association's S ixthReport of the Joint National Committee o n Detection, Bvaluation, and Treatment of High Blood Pressure, NIH publication)以下の最小血圧 である全での原状を含む。最小血圧は、例えば、労作時 に駆出分面を利力させるために容積を減少させる心臓の 症状の原因となることにより、最大血圧異常(機能不全) 参考。AMAにもり現在設定されている90mmigという数 字は得来的に変更されるかもしれない。最小血圧異常な る句の意味は、AMAにより提供された基準の範囲に従う ものと考えられる。

【0044】「微小血管性糖尿病性心筋症」なる句は、 糖尿病性網膜症, 腎症, 及び腎機能不全, 末梢動脈硬化 症、または肢切断となることもある神経障害を意味す る。「異常左心室機能」なる句は、例えば、心エコー検 査または放射性核種心室造影法によって検出されるよう に、左心室(LV)機能が低下したり異常になる、心臓、血 管、及び/または循環器系の状態を意味する。異常LV機 能の原因としては、心臓壁硬直化の増大、LV伸展性の減 少、及び/または末梢血管抵抗の増大が挙げられる。LV の異常機能は、例えば、正常または運動負荷試験条件下 で、自己心筋収縮性(低dP/dT、長い収縮期間、及び遅延 砂繆)、LVアシナジー、低いピーク拡張期充満速度、及 び/または異常LV駆出分画として明らかにすることがで きる。LV機能不全は、緩徐で不完全な心臓充満に伴う異 常弛緩及び低伸展性の左心室となる心臓、血管、及び/ または循環器系の全ての症状である。

【0045】「異常心機能」なる句は、正常心拍数、正常血圧、及び正常ECG(心理図)能必申的値により定定があるように、正常な心機能を妨げたり低下させる心臓の全ての情状及び異常な状態を意味する。 駅採納性心筋症に最も関連するものは、血圧異常、主に高い最小血圧となり、次いで高い最大血圧及び/または取傷期機能不全切と、次いで高い最大血圧及び/または取傷期機能不全切と、次いで高い最大血圧及び/または取傷期機能不多な。名目上、正常血圧は、現行の個私ガイドライ

ンにより< 140収縮期及び<90拡張期mmtgと定義されて いる(Maerican Heart Association's Sixth Report of the JointNational Committee on Detection, Bvalutaion, and Treatment of High Blood Pr essure, NIH publication, 1997年)。現在AIAにより設 定されている正常血圧基準は実実的に変更されるかもし れない。異常心機能なる句の意味は、AHAIにより提供さ れる基準の機能に従うものと考えられる。

【0046】「小血管性疾患」(懐小血管症ともいう)なる句は、心筋内動脈、海動脈、及び補動脈から違い血管、即ち、毛部管、細静脈、及び補助脈が的状態を意味する。微小血管症は、動脈綱、微細動脈痛、変性、膜硬性神腫、血管性神腫、血管性神腫、血管性神腫、血管性神腫、血管性神腫、血管性神腫、血管性神腫、血管性神腫、血管性神腫、血管性神腫、血管性神腫、血管性神腫、血管性神腫、水上は心筋的線維素溶解により生じた損傷により特徴付けることができる。

【0047】「耕状性心血密疾患」なる句は、禁状状態 に伴うかその次の心血管疾患を意味し、例えば、内臓 溶紡細胞の無額、マクロファージと下リンパ腺の無質、 結合組織中りリックスの多量形成、主に細胞及び周囲の 結合組織中のコレステロールまたはコレステロールエス テルの形態の脂質の集積、並切に退死性没層の集積によ り特徴付けられる動脈の締約状態である。

【0048】「戦小血管性疾患」なる何は、抵抗血管を含むがよれに限定されない、無動脈から透り血管及び聴動脈の前的状態を意味する。熱小血管性疾患、組織に栄養やホルモンを輸送したり、及び/または排散物を除去することができる最大無動脈が放大度を弱めてしまう。まに底部膜の17型コラーゲンまたは細動脈の微小動脈瘤の集積による小能動脈内臓の不規則に分散した肥厚化(ヒアリン質化)によって神酸付けることができる。細動から遠い脈管構造は、毛細管症膜肥厚化の増大、内皮代謝の異常、または火炬的繊維素溶解などによっても影響を受け、組織への栄養物及びホルモンの輸送及び/または排泄物の除去が低下する。微小モロ管性疾患は、微小血管性疾患は大微小

【0049】本発明は、グリコーゲンホスホリラーゼ阻 害剤である全ての化合物を使用することを含む。 幾つか の有用なグリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤の例を以下 に示す。

【0050】糖尿病性心筋症の処置に使用することができるグリコーゲンホスホリラーゼの一群としては、式 A:

【0051】 【化1】

の化合物 立体異性体 その医薬的に許容可能な拡著1. くはプロドラッグ、またはプロドラッグの医薬的に許容 可能な塩が挙げられ、式中、9は、アリール、置換アリ ール、ヘテロアリール、または置換ヘテロアリールであ り:ZとXはそれぞれ独立して、(C、CHまたはCH。)、N、O またはSであり;X1はNR4、-CHo-、OまたはSであり;---はそれぞれ独立して結合であるか存在せず、但し、-は両方が同時に結合であることではなく;R1は水素、ハ ロゲン、-OC,~C。アルキル、-SC,~C。アルキル、-C,~C $_8$ \mathcal{F} \mathcal{N} + \mathcal{N} sアルキル)2、-NO2、-CN、-CO2H、-CO2C1~Cxアルキ ル、 $-C_2 \sim C_8$ アルケニル、または $-C_2 \sim C_8$ アルキニルであ り;RⁿとR^bはそれぞれ独立して水素または-C,~C₈アル キルであり:Yは、

[0052]

【化2】

であるか、存在せず: R2及びR3は独立して、水素、ハロ ゲン、-C,~C,アルキル、-CN、-C=C-Si(CH₂)。、-OC,~C sアルキル、-SC,~Csアルキル、-CF3、-NHo、-NHC,~Cs アルキル、-N(C,~C,アルキル)。、-NO。、-CO,H、-CO,C, ~C。アルキル、-C。~C。アルケニル、または-C。~C。アル キニルであるか、R2及びR3はこれらが結合している環の 上の原子と一緒になって0~3個のヘテロ原子と0~2個の 二重結合を含有する5員環または6員環を形成し:R⁴は -C(=0)-Aであり;Ait-NRdRd、-NRdCHaCHaORd、 [0053]

【化3】

であり:Rdはそれぞれ独立して、水素、C,~C。アルキ ル、C、~C。アルコキシ、アリール、置換アリール、ヘテ ロアリール、または置換ヘテロアリールであり:R°はそ れぞれ独立して、水素、-C(=0)OR^a、-OR^a、-SR^aまたは- $NR^{n}R^{n}$ であり:及びnはそれぞれ独立して1~3である。 【0054】式Aのグリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤 の好ましい例としては、6H-チエノ[2,3-b]ピロール-5-カルボン酸「(1S)-ベンジル-3-((3R, 4S)-ジヒドロキシ-ピロリジン-1-イル)-(2R)-ヒドロキシ-3-オキソ-プロピ ル]-アミド: 2-プロモ-6H-チエノ[2, 3-b]ピロール-5-カ ルボン酸「(1S)-ベンジル-3-((3R, 4S)-ジヒドロキシ-ピ ロリジン-1-イル)-(2R)-ヒドロキシ-3-オキソ-プロピ ル]-アミド: 2-メチル-6H-チエノ[2,3-b]ピロール-5-カ ルボン酸[(1S)-ベンジル-3-((3R,4S)-ジヒドロキシ-ピ ロリジン-1-イル)-(2R)-ヒドロキシ-3-オキソ-プロピ ル]-アミド: (±)-2-メチル-6H-チエノ[2,3-b]ピロール -5-カルボン酸[1-ベンジル-2-((3R, 4S)-ジヒドロキシ-ピロリジン-1-イル)-2-オキソ-エチル]-アミド:2-ブロ モ-6H-チエノ[2,3-b]ピロール-5-カルボン酸[(1S)-ベン ジル-2-((3R, 4S)-ジヒドロキシ-ピロリジン-1-イル)-2-オキソ-エチル]-アミド; 2-クロロ-6H-チエノ[2, 3-b]ピ ロール-5-カルボン酸[(IS)-ベンジル-3-((3R, 4S)-ジヒ ドロキシ-ピロリジン-1-イル)-(2R)-ヒドロキシ-3-オキ

ソープロピル]-アミド; 2-クロロ-6H-チエノ[2,3-b] ピロ ール-5-カルボン酸[(1S)-ベンジル-2-((3R, 4S)-ジヒド ロキシーピロリジン-1-イル)-2-オキソ-エチル]-アミ ド: 2,4-ジクロロ-6H-チエノ[2,3-b]ピロール-5-カルボ ン酸「(1S)-ベンジル-3-((3R, 4S)-ジヒドロキシ-ピロリ ジン-1-イル)-(2R)-ヒドロキシ-3-オキソプロピル]-ア ミド:(±)-4H-チエノ[3,2-b]ピロール-5-カルボン酸[1 -ベンジル-2-((3R.4S)-ジヒドロキシ-ピロリジン-1-イ ル)-2-オキソ-エチル]-アミド: 2-プロモ-4H-チエノ[3, 2-b] ピロール-5-カルボン酸[(1S)-ベンジル-3-((3R, 4S)) -ジヒドロキシ-ピロリジン-1-イル)-(2R)-ヒドロキシ-3 -オキソ-プロピル]-アミド; 4H-チエノ[3, 2-b] ピロール -5-カルボン酸[(1S)-ベンジル-3-((3R, 4S)-ジヒドロキ シーピロリジン-1-イル)-(2R)-ヒドロキシ-3-オキソープ ロピル]-アミド: (±)-2-プロモ-4H-フロ[3,2-b]ピロー ル-5-カルボン酸「1-ベンジル-2-((3R, 4S)-ジヒドロキシ -ピロリジン-1-イル)-2-オキソ-エチル]-アミド:2-ブ ロモ-4H-フロ[3,2-b]ピロール-5-カルボン酸[(IS)-ベン ジル-3-((3R, 4S)-ジヒドロキシ-ピロリジン-1-イル)-(2 R)-ヒドロキシ-3-オキソ-プロビル1-アミド: 6H-チエノ [2,3-b]ピロール-5-カルボン酸[(IS)-ベンジル-2-((3R, 4S)-ジヒドロキシ-ピロリジン-1-イル)-2-オキソ-エチ ル]-アミド; 2-ブロモ-4H-チエノ[3, 2-b] ピロール-5-カ

ルボン酸「(1S)-ベンジル-2-((3R, 4S)-ジヒドロキシ-ピ ロリジン-1-イル)-2-オキソ-エチル]-アミド; 2-メチル -4H-チエノ[3, 2-b]ピロール-5-カルボン酸[(1S)-ベンジ ル-2-((3R, 4S)-ジヒドロキシ-ピロリジン-1-イル)-2-オ キソ-エチル]-アミド; 2,4-ジクロロ-6H-チエノ[2,3-b] ピロール-5-カルボン酸[(IS)-ベンジル-2-((3R, 4S)-ジ ヒドロキシ-ピロリジン-1-イル)-2-オキソ-エチル]-ア ミド; 2-シアノ-6H-チエノ[2, 3-b] ピロール-5-カルボン 酸「(1S)-ベンジル-2-(3-ヒドロキシ-アゼチジン-1-イ ル)-2-オキソ-エチル]-アミド: 2-クロロ-6H-チエノ[2, 3-b] ピロール-5-カルボン酸[(IS)-ベンジル-2-モルホリ ン-4-イル-2-オキソ-エチル]-アミド; 2-クロロ-6H-チ エノ「2.3-b]ピロール-5-カルボン酸「(1S)-ジメチルカル バモイル-2-フェニル-エチル]-アミド; 2-クロロ-6H-チ エノ[2,3-b]ピロール-5-カルボン酸[(IS)-ベンジル-2-(1,1-ジオキソ-1-チアゾリジン-3-イル)-2-オキソ-エチ ル]-アミド: 1-[(2S)-[(2-クロロ-6H-チエノ[2,3-b]ピ ロール-5-カルボニル)-アミノ]-3-フェニル-プロピオニ ル]-ビペリジン-4-カルボン酸エチルエステル:2-ブロ モ-6H-チエノ[2,3-b]ピロール-5-カルボン酸[(1S)-ベン ジル-2-(3-ヒドロキシ-アゼチジン-1-イル)-2-オキソ-エチル]-アミド: 2-メチル-4H-フロ[3, 2-b]ピロール-5-カルボン酸「(1S)-ベンジル-2-((3R, 4S)-ジヒドロキシ-ピロリジン-1-イル)-2-オキソ-エチル]-アミド:2-トリ メチルシラニルエチニル-6H-チエノ[2,3-b]ピロール-5-カルボン酸[(IS)-ベンジル-2-(3-ヒドロキシ-アゼチジ ン-1-イル)-2-オキソ-エチル]-アミド; 2-エチニル-6H-チエノ[2,3-b]ピロール-5-カルボン酸[(1S)-ベンジル-2 -(3-ヒドロキシ-アゼチジン-1-イル)-2-オキソ-エチル] -アミド: 2-フルオロ-4H-チエノ[3, 2-b]ピロール-5-カ ルボン酸[(1S)-ベンジル-2-((3R, 4S)-ジヒドロキシ-ピ ロリジン-1-イル)-2-オキソ-エチル]-アミド: 2-シアノ -4H-フロ[3,2-b]ピロール-5-カルボン酸[(1S)-ベンジル -2-(3-ヒドロキシ-アゼチジン-1-イル)-2-オキソ-エチ ル]-アミド; 2-クロロ-4H-フロ[3, 2-b] ピロール-5-カル ボン酸 [(1S)-ベンジル-2-((3R, 4S)-ジヒドロキシ-ピロ リジン-1-イル)-2-オキソ-エチル]-アミド: 2-クロロ-4 H-フロ[3, 2-b]ピロール-5-カルボン酸[(1S)-ベンジル-3 -((3R, 4S)-ジヒドロキシ-ピロリジン-1-イル)-(2R)-ヒ ドロキシ-3-オキソ-プロピル]-アミド: 1-[(2S)-[(2-ク ロロー6H-チエノ[2,3-b]ピロール-5-カルボニル)-アミ ノ]-3-フェニル-プロピオニル]-ピペリジン-4-カルボン 酸;3-クロロ-4H-チエノ[3,2-b]ピロール-5-カルボン酸 「(1S)-ベンジル-2-((3R, 4S)-ジヒドロキシ-ピロリジン-1-イル)-2-オキソ-エチル]-アミド; 3-クロロ-4H-チエ ノ「3, 2-b] ピロール-5-カルボン酸[(1S)-ベンジル-3-((3 R, 4S)-ジヒドロキシ-ピロリジン-1-イル)-(2R)-ヒドロ キシ-3-オキソ-プロビル]-アミド;3-ブロモ-4H-チエノ 「3.2-b]ピロール-5-カルボン酸[(IS)-ベンジル-2-((3R, 4S)-ジヒドロキシ-ピロリジン-1-イル)-2-オキソ-エチ

ル]-アミド: 3-プロモ-4H-チエノ[3, 2-b] ピロール-5-カ ルボン酸[(1S)-ベンジル-3-((3R,4S)-ジヒドロキシ-ピ ロリジン-1-イル)-(2R)-ヒドロキシ-3-オキソ-プロビ ル]-アミド: 2-クロロ-4H-チエノ[3,2-b]ピロール-5-カ ルボン酸[(1S)-ベンジル-3-((3R,4S)-ジヒドロキシ-ピ ロリジン-1-イル)-(2R)-ヒドロキシ-3-オキソ-プロピ ル]-アミド; 2-クロロ-4H-チエノ[3, 2-b] ピロール-5-カ ルボン酸[(1S)-ベンジル-2-((3R, 4S)-ジヒドロキシ-ピ ロリジン-1-イル)-2-オキソ-エチル]-アミド: 3-メチル -4H-チエノ[3,2-b]ピロール-5-カルボン酸[(1S)-ペンジ ル-2-((3R, 4S)-ジヒドロキシ-ピロリジン-1-イル)-2-オ キソ-エチル]-アミド: 3-メチル-4H-チエノ[3, 2-h]ピロ ール-5-カルボン酸「(1S)-ベンジル-3-((3R, 4S)-ジヒド ロキシ-ピロリジン-1-イル)-(2R)-ヒドロキシ-3-オキソ -プロピル]-アミド; 2-シアノ-4H-チエノ[3, 2-b] ピロー ル-5-カルボン酸[(1S)-ベンジル-2-((3R, 4S)-ジヒドロ キシーピロリジン-1-イル)-2-オキソ-エチル]-アミド:2 -シアノ-4H-フロ[3,2-b]ピロール-5-カルボン酸[(1S)-ベンジル-3-((3R, 4S)-ジヒドロキシ-ピロリジン-1-イ ル)-(2R)-ヒドロキシ-3-オキソ-プロピル]-アミド:3-プロモ-4H-フロ[3,2-b]ピロール-5-カルボン酸[(1S)-ベ ンジル-2-((3R, 4S)-ジヒドロキシ-ピロリジン-1-イル)-2-オキソ-エチル]-アミド: 3-プロモ-4H-フロ[3, 2-b]ピ ロール-5-カルボン酸[(1S)-ベンジル-3-((3R, 4S)-ジヒ ドロキシ-ピロリジン-1-イル)-(2R)-ヒドロキシ-3-オキ ソープロピル]-アミド: 4H-1,7-ジチア-4-アザ-シクロベ ンタ[a]ペンタレン-5-カルボン酸[(IS)-ベンジル-3-((3 R. 4S)-ジヒドロキシ-ピロリジン-1-イル)-(2R)-ヒドロ キシ-3-オキソ-プロピル]-アミド;4H-1,7-ジチア-4-ア ザ-シクロベンタ[a]ペンタレン-5-カルボン酸[(1S)-ベ ンジル-2-((3R, 4S)-ジヒドロキシ-ピロリジン-1-イル)-2-オキソ-エチル]-アミド: 2-クロロ-3-メチル-4H-チエ ノ[3,2-b]ピロール-5-カルボン酸[(1S)-ベンジル-2-((3 R. 4S)-ジヒドロキシ-ピロリジン-1-イル)-2-オキソ-エ チル]-アミド; 2-クロロ-3-メチル-4H-チエノ[3, 2-b]ピ ロール-5-カルボン酸[(1S)-ベンジル-3-((3R, 4S)-ジヒ ドロキシ-ピロリジン-1-イル)-(2R)-ヒドロキシ-3-オキ ソ-プロピル]-アミド; 2-メチルスルファニル-4H-チエ ノ[3,2-b]ピロール-5-カルボン酸[(IS)-ベンジル-2-((3 R, 4S)-ジヒドロキシ-ピロリジン-1-イル)-2-オキソ-エ チル]-アミド; 2-プロモ-4H-チエノ[3, 2-b] ピロール-5-カルボン酸[(1S)-ベンジル-2-(3-ヒドロキシ-アゼチジ ン-1-イル)-2-オキソ-エチル]-アミド: 2-プロモ-4H-チ エノ[3,2-b]ピロール-5-カルボン酸[(1S)-ベンジル-2-(1,1-ジオキソ-1-チアゾリジン-3-イル)-2-オキソ-エチ ル]-アミド: 2-プロモ-4H-チエノ[3, 2-b] ピロール-5-カ ルボン酸[(IS)-ベンジル-2-モルホリン-4-イル-2-オキ ソ-エチル]-アミド; 2-プロモ-4H-チエノ[3, 2-b] ピロー ル-5-カルボン酸[(IS)-ベンジル-2-((3S, 4S)-ジヒドロ キシーピロリジン-1-イル)-2-オキソ-エチル]-アミド:2 -プロモ-4H-チエノ[3,2-b]ピロール-5-カルボン酸[(1S) -ベンジル-2-((3R, 4R)-ジヒドロキシ-ピロリジン-1-イ ル)-2-オキソ-エチル]-アミド; 2-プロモ-4H-チエノ[3, 2-b] ピロール-5-カルボン酸[(IS)-ベンジル-2-(4-ヒド ロキシ-ピペリジン-1-イル)-2-オキソ-エチル]-アミ ド;並びに立体異性体、前記化合物の医薬的に許容可能 な塩及びプロドラッグ、及び前記プロドラッグの医薬的 に許容可能な塩が挙げられる。

【0055】本発明で使用することができるグリコーゲ ンホスホリラーゼ阻害剤の一群としては、式1:

[0056]

【化4】

が、 の化合物並びにその医薬的に許容可能な塩及びプロドラ ッグが挙げられ、ここで点線(---)は任意の結合であ り;点線(---)が結合であるとき、Aは-C(H)=、-C((C,~ C₄)アルキル)=または-C(ハロ)=であるか、点線(---)が 結合ではないとき、Aはメチレンまたは-CH((C,~C,)ア ルキル)-であり; R1、R10またはR11はそれぞれ独立し て、H、ハロ、4-、6-または7-ニトロ、シアノ、(C₁~ C_4) PN+N, $(C_1 \sim C_4)$ PN-1+2N, DN-1Nジフルオロメチルまたはトリフルオロメチルであり;R, はHであり; R_n はHまたは($C_1 \sim C_m$)アルキルであり; Raは、H、メチル、エチル、n-プロピル、ヒドロキシ(C, ~C_s)アルキル、(C₁~C_s)アルコキシ(C₁~C_s)アルキ ル、フェニル $(C_1 \sim C_4)$ アルキル、フェニルヒドロキシ $(C_1 \sim C_4)$ $_{1}\sim C_{4}$) r $\nu + \nu$, r $\nu = -\nu$ $(C_{1}\sim C_{4})$ r $\nu = -\nu$ $(C_{1}\sim C_{4})$ アルキル、チエン-2-若しくは-3-イル(C,~Ca)アルキル またはフル-2-若しくは-3-イル(C₁~C₄)アルキルであ り、ここで、前記R.は炭素上でH、ハロ、(C,~C,)アル キル、(C1~C4)アルコキシ、トリフルオロメチル、ヒド ロキシ、アミノ若しくはシアノで独立して--、二-若し くは三-置換されているか;またはRaは、ピリド-2-、-3 -若しくは-4-イル(C₁~C₄)アルキル、チアゾール-2-、-4-若しくは-5-イル(C,~C₄)アルキル、イミダゾール-1 -、-2-、-4-若しくは-5-イル(C,~Ca)アルキル、ピロー ル-2-若しくは-3-イル(C,~C₄)アルキル、オキサゾール -2-、-4-若しくは-5-イル-(C,~Ca)アルキル、ピラゾー ル-3-、-4-若しくは-5-イル(C,~C₄)アルキル、イソキ サゾール-3-、-4-若しくは-5-イル(C,~C。)アルキル、

イソチアゾール-3-、-4-若しくは-5-イル(C,~C₄)アル キル、ピリダジン-3-、-4-イル-(C,~Ca)アルキル、ピ リミジン-2-、-4-、-5-若しくは-6-イル(C,~C,)アルキ ル、ピラジン-2-若しくは-3-イル(C,~C,)アルキルまた は1,3,5-トリアジン-2-イル(C,~C,)アルキルであり、 ここで、前記R。複素環は、場合によりハロ、トリフルオ ロメチル、(C,~C,)アルキル、(C,~C,)アルコキシ、ア ミノまたはヒドロキシにより独立して一または二-置換 されており、前記一-または二-置換基は炭素に結合して おり、 R_n はH、ヒドロキシ、フルオロ、 $(C_1 \sim C_n)$ アルキ ル、 $(C_1 \sim C_5)$ アルコキシ、 $(C_1 \sim C_5)$ アルカノイル、アミ ノ(C,~C₄)アルコキシ、モノ-N-若しくはジ-N, N-(C,~C ₄)アルキルアミノ(C₁~C₄)アルコキシ、カルボキシ(C₁ $\sim C_4$)アルコキシ、 $(C_1 \sim C_5)$ アルコキシ-カルボニル $(C_1$ ~C₄)アルコキシ、ベンジルオキシカルボニル(C₁~C₄) アルコキシまたはカルボニルオキシであり、ここで前記 カルボニルオキシは、フェニル、チアゾリル、イミダゾ リル、1H-インドリル、フリル、ピロリル、オキサゾリ ル、ピラゾリル、イソキサゾリル、イソチアゾリル、ピ リダジニル、ピリミジニル、ピラジニルまたは1,3,5-ト リアジニルと炭素-炭素結合しており、前記Ra環は、場 合により、ハロ、 $(C_1 \sim C_4)$ アルキル、 $(C_1 \sim C_4)$ アルコキ シ、ヒドロキシ、アミノまたはトリフルオロメチルでー - 置換されており、前記一- 置換基は炭素に結合してお り;RzはH、フルオロまたは(C,~Cs)アルキルである か;またはReとReは一緒になってオキソとなることがで き; Reはカルボキシ、(C,~Co)アルコキシカルボニル、 $C(0)NR_8R_9$ または $C(0)R_{12}$ であり、ここで、 R_8 はH、 $(C_1\sim$ C。)アルキル、ヒドロキシまたは(C,~C。)アルコキシで あり;及び R_a はH、($C_1 \sim C_8$)アルキル、ヒドロキシ、(C_1 $\sim C_{\rm s}$)アルコキシ、メチレン-過フッ素化 $(C_1 \sim C_{\rm s})$ アルキ ル、フェニル、ピリジル、チエニル、フリル、ピロリ ル、ピロリジニル、オキサゾリル、チアゾリル、イミダ ゾリル、ピラゾリル、ピラゾリニル、ピラゾリジニル、 イソキサゾリル、イソチアゾリル、ピラニル、ピペリジ ニル、モルホリニル、ピリダジニル、ピリミジニル、ピ ラジニル、ピペラジニルまたは1,3,5-トリアジニルであ り、ここで前記R。環は炭素-窒素結合しているか;また は R_a は一、二-または三-置換 $(C_1 \sim C_5)$ アルキルであ り、ここで前記置換基は、独立してH、ヒドロキシ、ア ミノ、モノ-N-またはジ-N, N-($C_1 \sim C_5$)アルキルアミノで あるか;または R_0 は、--または二-置換($C_1 \sim C_n$)アルキ ルであり、ここで前記置換基は独立して、フェニル、ピ リジル、フリル、ピロリル、ピロリジニル、オキサゾリ ル、チアゾリル、イミダゾリル、ピラゾリル、ピラゾリ ニル、ピラゾリジニル、イソキサゾリル、イソチアゾリ ル、ピラニル、ピリジニル、ピペリジニル、モルホリニ ル、ピリダジニル、ピリミジニル、ピラジニル、ピペラ ジニルまたは1,3,5-トリアジニルであり、ここで非芳香 族窒素-含有Ra環は、場合により、(C,~Ca)アルキル、

ベンジル、ベンゾイルまたは(C₁~C₆)アルコキシカルボ ニルで窒素上で一置換されており、前記Ra環は、場合に より、ハロ、 $(C_1 \sim C_4)$ アルキル、 $(C_1 \sim C_4)$ アルコキシ、 ヒドロキシ、アミノ、またはモノ-N-及びジ-N,N-(C,~C 。)アルキルアミノで炭素上で一置換されており、但し、 四級化していない窒素が含まれ、窒素-酸素、窒素-窒素 または窒素-ハロ結合はなく; R12はピペラジン-1-イ ル、4-(C,~C₄)アルキルピペラジン-1-イル、4-ホルミ ルピペラジン-1-イル、モルホリノ、チオモルホリノ、1 -オキソチオモルホリノ、1,1-ジオキソ-チオモルホリ ノ、チアゾリジン-3-イル、1-オキソ-チアゾリジン-3-イル、1,1-ジオキソ-チアゾリジン-3-イル、2-(C,~C₆) アルコキシカルボニルピロリジン-1-イル、オキサゾリ ジン-3-イルまたは2(R)-ヒドロキシメチルピロリジン-1 -イルであるか;またはR₁₀は、3-及び/または4---ま たは二-置換オキサゼチジン-2-イル、2-、4-、及び/ま たは5---または二-置換オキサゾリジン-3-イル、2-、4 、及び/または5---または二-置換チアゾリジン-3-イ ル、2-、4-、及び/または5---または二-置換1-オキソ チアゾリジン-3-イル、2-、4-、及び/または5---また は二-置換1,1-ジオキサチアゾリジン-3-イル、3-及び/ または4-、--または二-置換ピロリジン-1-イル、3-、4 -及び/または5-、--、二-または三-置換ピベリジン-1 -イル、3-、4-及び/または5---、二-または三-置換ビ ペラジン-1-イル、3-世換アゼチジン-1-イル、4-及び/ または5-、--または二-置換1,2-オキサジナン-2-イ ル、3-及び/または4---または二-置換ピラゾリジン-1 -イル、4-及び/または5-、--または二-置換イソキサ ゾリジン-2-イル、4-及び/または5-、--及び/または 二-置換イソチアゾリジン-2-イルであり、ここで前記R 12置換基は、独立して、H、ハロ、(C₁~C_e)-アルキル、 ヒドロキシ、アミノ、モノ-N-またはジ-N, N-(C, $\sim C_n$)ア ルキルアミノ、ホルミル、オキソ、ヒドロキシイミノ、 (C,~C=)アルコキシ、カルボキシ、カルバモイル、モノ -N-またはジ-N, N-(C, ~C₄) アルキルカルバモイル、(C, ~Ca)アルコキシイミノ、(C1~Ca)アルコキシメトキ シ、(C,~Ca)アルコキシカルボニル、カルボキシ(C,~C 。)アルキルまたはヒドロキシ(C,~Ca)アルキルであり; 但し、R.がH、メチル、エチルまたはn-プロピルである 場合、ReはOHであり;但し、ReとRaがHである場合、Ra はH、メチル、エチル、n-プロピル、ヒドロキシ(C,~ ルではなく、且つRgはC(0)NRgRg、C(0)R12または(C1~C アルコキシカルボニルである。

 $\{0057\}$ 式!の好ましい化合物の第一群は、式中、R は154 、5-ハロ、5-メチルまたは5-シアノであり: R_{10} 及 $(N_{1}$,はそれぞれ強立して甘またはハロであり: R_{14} に((4)-であり: R_{25} とはの (2)アルキルであり、ここで前記フェニル基は、R、若しくはハロで独立して一、二一者しくは二一機会されてい

るか、H、ハロ、 $(C_1 \sim C_4)$ アルキル、 $(C_1 \sim C_4)$ アルコキ シ、トリフルオロメチル、ヒドロキシ、アミノ若しくは シアノで独立して -- 若しくは二- 置換されているか;ま たはR₄はチエン-2-若しくは-3-イル(C₁~C₂)アルキル、 ピリド-2-、-3-若しくは-4-イル(C,~Co)アルキル、チ アゾール-2-、-4-若しくは-5-イル(C_1 ~ C_2)アルキル、 イミダゾール-1-、-2-、-4-若しくは-5-イル(C,~C。)ア ルキル、フル-2-若しくは-3-イル(C₁~C₂)アルキル、ピ ロール-2-若しくは-3-イル(C,~Co)アルキル、オキサゾ ール-2-、-4-若しくは-5-イル(C,~C,)アルキル、ピラ ゾール-3-、-4-若しくは-5-イル(C₁~C₂)アルキル、イ ソキサゾール-3-、-4-若しくは-5-イル(C,~C。)アルキ ルであり、ここで、前記Ra複素環は、場合により、ハ ロ、トリフルオロメチル、(C,~Ca)アルキル、(C,~Ca) アルコキシ、アミノまたはヒドロキシにより独立して一 -または二-置換されており、前記--または二-置換基は 炭素に結合しており;Reはヒドロキシであり;ReはC(0) NR₈R₉またはC(0)R₁₂であり;及びR₇はHである、化合物 からなる。

【0058】式Iの好ましい化合物の上記第一群の中で も、炭素原子aが(S)立体化学を持ち:炭素原子bが(R)立 体化学を持ち; R₄がフェニル(C₁~C₂)アルキル、チエン -2-イル-(C,~Co)アルキル、チエン-3-イル-(C,~Co)ア ルキル、フル-2-イル-(C,~Co)アルキルまたはフル-3-イル-(C,~Co)アルキルであり、ここで前記環はHまたは フルオロで独立して--または二-置換されており; Reは C(0)NR_oR_oであり; R_oは(C,~C_o)アルキル、ヒドロキシ または(C,~C。)アルコキシであり;及びRaはH、(C,~ C。)アルキル、ヒドロキシ、ヒドロキシ(C,~C。)アルキ ル、(C₁~C₈)アルコキシ、ピリジル、モルホリニル、ピ ペラジニル、ピロリジニル、ピペリジニル、イミダゾリ ル若しくはチアゾリルまたは、ピリジル、モルホリニ ル、ピペラジニル、ピロリジニル、ピペリジニル、イミ ダゾリル若しくはチアゾリルで--置換された(C,~C₄) アルキルであるのが特に好ましい化合物の第一群であ

【0059】特に好ましい化合物上記第一群の中でも、特に好ましい化合物は、以下のものである: 5-クロロートインドールー2-カルボン酸 [(18)-(18)-18)-18 ドラクロコ・リッジメチルカルバモイルーメチル)-2-フェニル・エチル]アミド; 5-6-ジクロロートインドールー2-カルバモイル)-メデル]-2-フェニル・エチル]-アミド; 5-クロロートインドール-2-カルボン酸 [(18)-18)-18 ド・5-クロロートインドール-2-カルボン酸 (15)-18 トランスチルーカルバモイル)-メチルーカルズ・セル]-メチルーカルズ・セル]-メチルーカルズ・モイル]-メチルーカルズ・モイル]-メチル]-2-フェニル・エチル)-アミド; 5-クロロートインドールー2-カルボン酸 (15)-10 ドードロキシー[(2-18)-18)-アミド; 5-クロロートインドールー2-カルボン酸 (15)-ベンジル-3-01 (38、45)-ジンドロキシー(19)-バー19)-バー2(30)-18

ロキシー3-オキソープロビル]ーアミド; 5-クロローIHーインドールー2-カルボン酸[(IS)-[(R)-ヒドロキシー(メチルービリジン-2-イルーカルバモイル)-メチル]ーア・エニルーエテル]ーアミド; 及び5-クロローIHーインドールー2-カルボン酸((IS)-[(R)-ヒドロキシー[メチルー(2-ビリジン-2-イルーエチル)-カルバモイル]-メチル]ー2-フェニルーエチル)ーフェド、

【0060】上記第一群の中でも、式中、 α R₁社5- ρ 口 ロであり: R_{11} 及び R_{11} 出けであり: R_{11} なンジルであり: R_{11} なンジルであり; R_{11} はメークであり; R_{11} なンドであり; R_{11} は Tex のり: R_{11} ないであり; R_{11} は Tex のり; R_{11} などのかり; R_{11} などののかり; R_{11} などの R_{11} は Hであり; R_{11} などの R_{11} などのR

【0061】式Iの好ましい化合物の上記第一群の中で も、炭素原子aが(S)立体化学であり;炭素原子bが(R)立 体化学であり; R,はフェニル(C,~C。)アルキル、チエン -2-イル-(C₁~C₂)アルキル、チエン-3-イル-(C₁~C₂)ア ルキル、フル-2-イル-(C,~C。)アルキルまたはフル-3-イル-(C,~C。)アルキルであり、ここで、前記環はHまた はフルオロで独立して一-または二-置換されており:R。 は $C(0)R_{12}$ であり;及び R_{12} はモルホリノ、 $4-(C_1 \sim C_4)$ ア ルキルピペラジン-1-イル、3-置換アゼチジン-1-イル、 3-及び/または4-、 -- または二-置換ピロリジン-1-イ ル、4-及び/または5---または二-置換イソキサゾリジ ン-2-イル、4-及び/または5-、 -- または二-置換1,2-オキサジナン-2-イルであり、ここで前記置換基はそれ ぞれ独立してH、ハロ、ヒドロキシ、アミノ、モノ-N-ま たはジ-N, N-(C,~Ce)アルキルアミノ、オキソ、ヒドロ キシイミノまたはアルコキシであるものが特に好ましい 化合物の第二群である。

【0062】物に好ましい上記第二群の中でも、 物に好ましい化合物は:5-クロローIH・インドールー2-カルボン 原((15)→ベンジルー(28)・ヒドロキシ-3-(は-メチルーピー ラジン・1-イル)・3・オキソープロピル]-アミド塩酸塩、5-クロローIH・インドール・2-カルボン酸((15)・ベンジルー(2) N)・ヒドロキシ-3・(3-ヒドロキシーアゼチジン・1-イル)・3 オキソープロビル]-アミド、5-クロローIH・インドール・2 -カルボン酸((15)・ベンジルー(28)・ヒドロキシ・3・イソキ サゾリジン・2-イル・3・オキソープロピル)-アミド、5-ク ロローIH・インドール-2・カルボン酸((15)・ベンジルー(28) -ヒドロキシ-3-[1,2]オキサジナン-2-イル-3-オキソ-プ ロピル)-アミド、5-クロロ-IH-インドール-2-カルボン 酸[(1S)-ベンジル-(2R)-ヒドロキシ-3-((3S)-ヒドロキ シーピロリジン-1-イル)-3-オキソ-プロピル]-アミド、5 -クロロ-IH-インドール-2-カルボン酸[(IS)-ベンジル-3 -((3S, 4S)-ジヒドロキシ-ピロリジン-1-イル)-(2R)-ヒ ドロキシ-3-オキソープロピル]-アミド 5-クロロ-18-イ ンドール-2-カルボン酸「(1S)-ベンジル-3-(シス-3,4-ジ ヒドロキシ-ピロリジン-1-イル)-(2R)-ヒドロキシ-3-オ キソ-プロピル]-アミド、及び5-クロロ-IH-インドール-2-カルボン酸((IS)-ベンジル-(2R)-ヒドロキシ-3-モル ホリン-4-イル-3-オキソ-プロピル)-アミドである。 【0063】上記第二群の中でも、a.R.が5-クロロであ り;R,o及UR,itHであり;R,はベンジルであり;及UR ,。は4-メチルピペラジン-1-イルであり;b.R,が5-クロ ロであり; R_{10} 及び R_{11} はHであり; R_4 はベンジルであ り;及UR,aは3-ヒドロキシアゼチジン-1-イルであり; c.R₁が5-クロロであり;R₁₀及びR₁₁はHであり;R₄はべ ンジルであり;及びR₁₂はイソキサゾリジン-2-イルであ り; d. R₁が5-クロロであり; R₁₀及びR₁₁はHであり; R₄ はベンジルであり;及UR12は(1,2)-オキサジナン-2-イ ルであり; e. R, が5-クロロであり; R, o及びR, はHであ り; Raはベンジルであり; 及UR1oは3(S)-ヒドロキシピ ロリジン-1-イルであり;f.R,が5-クロロであり;R,n及 UR,,はHであり; Raはベンジルであり; 及UR,。は(3S,4) S)-ジヒドロキシピロリジン-1-イルであり; g. R,が5-ク ロロであり:R,a及びR,,はHであり:R,はベンジルであ り;及びR,。はシス-3,4-ジヒドロキシピロリジン-1-イ ルであり;並びにh. R, が5-クロロであり; R, a及びR, は Hであり;R.はベンジルであり;及びR.。はモルホリノで

ある化合物が特に好ましい。 【0064】式Iの好ましい化合物の第二群は、式中、R ,はH、ハロ、メチルまたはシアノであり;R,o及びR,iは それぞれ独立してHまたはハロであり;Aは-C(H)=であ り;Ro及URaはHであり;Raはフェニル(C,~Co)アルキ ルであり、ここで前記フェニル基は、H. 若しくはハロ で独立して--、二-若しくは三-置換されているか、H、 ハロ、(C,~C₄)アルキル、(C,~C₄)アルコキシ、トリフ ルオロメチル、ヒドロキシ、アミノ若しくはシアノで独 立して--若しくは二-置換されているか;またはR。はチ エン-2-若しくは-3-イル(C,~C。)アルキル、ピリド-2 -、-3-若しくは-4-イル(C₁~C₂)アルキル、チアゾール-2-、-4-若しくは-5-イル(C₁~C₂)アルキル、イミダゾー ル-1-、-2-、-4-若しくは-5-イル(C₁~C₂)アルキル、フ ル-2-若しくは-3-イル(C₁~C₂)アルキル、ピロール-2-若しくは-3-イル(C,~Co)アルキル、オキサゾール-2-、 -4-若しくは-5-イル(C₁~C₀)アルキル、ピラゾール-3 -、-4-若しくは-5-イル(C,~Co)アルキル、イソキサゾ ール-3-、-4-若しくは-5-イル(C,~C,)アルキルであ り、ここで、前記Ra複素環は、場合により、ハロ、トリ

フルオロメチル、 $(c_1^-c_4)$ アルキル、 $(c_1^-c_4)$ アルコキシ、アミノまたはヒドロキンにより独立して――または 二一機会されており、前記――または二一個機基は投薬に結合しており; R_0 はヒドロキシであり; R_0 はカルボキシまたは $(C_1^-c_0)$ アルコキシカルボニルであり; R_0 び R_0 は H、フルオロまたは $(C_1^-c_0)$ アルキルである、化合物からかる

 $\{0\ 0\ 6\ 5\}$ 式!の好ましい化合物の第二群の中でも、 炭素原子かが(3) 立体化学をもち: 炭素原子かが(8) 立体化 学をもち: R₅が ニェル($({\bf c}_{-})$ アルキル、チェン-2-イルー($({\bf c}_{-})$ アルキル、チェン-3-イルー($({\bf c}_{-})$ アルキル キル、フル-2-イルー($({\bf c}_{-})$ アルキルまたはアル-3-イルー($({\bf c}_{-})$ アルキルまたはアル-3-イルー($({\bf c}_{-})$ アルキルをあり、こて可能ご職は独立して日またはフルオロで一または二一脳機されており: ${\bf R}_{1,0}$ 及 び ${\bf R}_{1,1}$ は打であり: ${\bf R}_{0,1}$ なカルがキシであり: ${\bf X}_{0,1}$ で用、は打であるのが新に交集としい化合物でする。

【0066】直前の群のなかで、R, が5-クロロであり; R_{10} 及び R_{11} はHであり;及び R_4 はベンジルである化合物 が好ましい。式Iの好ましい化合物の第三群は、式中、R 」はH、ハロ、メチルまたはシアノであり;R10及びR11は それぞれ独立してHまたはハロであり:Aは-C(H)=であ り;Ro及びRoはHであり;Raはフェニル(Co~Co)アルキ ルであり、ここで前記フェニル基は、H. 若しくはハロ で独立して一-、二-若しくは三-置捧されているか、H. ハロ、(C,~C,)アルキル、(C,~C,)アルコキシ、トリフ ルオロメチル、ヒドロキシ、アミノ若しくはシアノで独 立して--若しくは二-置換されているか: またはR,はチ エン-2-若しくは-3-イル(C,~C。)アルキル、ピリド-2 -、-3-若しくは-4-イル(C,~C。)アルキル、チアゾール-2-、-4-若しくは-5-イル(C₁~C₂)アルキル、イミダゾー ル-1-、-2-、-4-若しくは-5-イル(C₁~C₂)アルキル、フ ル-2-若しくは-3-イル(C₁~C₂)アルキル、ピロール-2-若しくは-3-イル(C₁~C₂)アルキル、オキサゾール-2-、 -4-若しくは-5-イル(C₁~C₂)アルキル、ピラゾール-3 -、-4-若しくは-5-イル(C,~Co)アルキル、イソキサゾ ール-3-、-4-若しくは-5-イル(C,~Co)アルキルであ り、ここで、前記R₄複素環は、場合により、ハロ、トリ フルオロメチル、(C,~C,)アルキル、(C,~C,)アルコキ シ、アミノまたはヒドロキシにより独立して一または 二-置換されており、前記一-または二-置換基は炭素に 結合しており; R_5 はフルオロ、 $(C_1 \sim C_4)$ アルキル、 $(C_1$ 若しくはジ-N, N-(C,~C₄)アルキルアミノ(C,~C₄)アル コキシ、カルボキシ($C_1 \sim C_4$)アルコキシ、($C_1 \sim C_6$)アル コキシ-カルボニル(C,~C,)アルコキシ、ベンジルオキ シカルボニル(C,~C,)アルコキシであり; R。はカルボキ シまたは(C,~Co)アルコキシカルボニルであり;及URo はH、フルオロまたは(C,~Ce)アルキルである、化合物 からなる.

【0067】式Iの好ましい化合物の第四の群は、式

中、RitH、ハロ、メチルまたはシアノであり; Rio及び R., はそれぞれ独立してHまたはハロであり; Aは-C(H)= であり; R_o 及び R_a はHであり; R_a はフェニル(C, $\sim C_o$)ア ルキルであり、ここで前記フェニル基は、H、若しくは ハロで独立して一、二-若しくは三-置換されている か、H、ハロ、(C,~C,)アルキル、(C,~C,)アルコキ シ、トリフルオロメチル、ヒドロキシ、アミノ若しくは シアノで独立して--若しくは二-置換されているか;ま たはR.はチエン-2-若しくは-3-イル(C.~C。)アルキル、 ピリド-2-、-3-若しくは-4-イル(C,~C,)アルキル、チ アゾール-2-、-4-若しくは-5-イル(C,~C。)アルキル、 イミダゾール-1-、-2-、-4-若しくは-5-イル(C,~C。)ア ルキル、フル-2-若しくは-3-イル(C,~C。)アルキル、ピ ロール-2-若しくは-3-イル(C,~C。)アルキル、オキサゾ ール-2-、-4-若しくは-5-イル(C,~C。)アルキル、ピラ ゾール-3-、-4-若しくは-5-イル(C,~C。)アルキル、イ ソキサゾール-3-、-4-若しくは-5-イル(C,~C。)アルキ ルであり、ここで、前記R4複素環は、場合により、ハ ロ、トリフルオロメチル、 $(C_1 \sim C_4)$ アルキル、 $(C_1 \sim C_4)$ アルコキシ、アミノまたはヒドロキシにより独立して一 -または二-置換されており、前記--または二-置換基は 炭素に結合しており; R₅はフルオロ、(C₁~C₄)アルキ ル、 $(C_1 \sim C_4)$ アルコキシ、アミノ $(C_1 \sim C_4)$ アルコキシ、 モノ-N-若しくはジ-N, N-($C_1 \sim C_4$)アルキルアミノ($C_1 \sim C$ ₄)アルコキシ、カルボキシ(C,~C,)アルコキシ、(C,~C e)アルコキシ-カルボニル(C,~Ca)アルコキシ、ベンジ ルオキシカルボニル(C,~C,)アルコキシであり;ReはC (0)NR₈R₉またはC(0)R₁₂であり;及びR₇はH、フルオロま たは(C,~C。)アルキルである、化合物からなる。 【0068】グリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤の別の

【0068】グリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤の別の 群としては、式IA:

【0069】 【化5】

式IA

 れ独立して、H、ハロ、シアノ、4-、6-、若しくは7-ニ トロ、 $(C_1 \sim C_4)$ アルキル、 $(C_1 \sim C_4)$ アルコキシ、フルオ ロメチル、ジフルオロメチルまたはトリフルオロメチル であり; RoはHであり; RoはHまたは(C,~Ce)アルキルで あり;RaはH、メチル、エチル、n-プロピル、ヒドロキ シ(C,~C。)アルキル、(C,~C。)アルコキシ(C,~C。)アル キル、フェニル(C,~C,)アルキル、フェニルヒドロキシ $(C_1 \sim C_4)$ \mathcal{F} $\mathcal{$ (C₁~C₄)アルキル、チエン-2-若しくは-3-イル-(C₁~ C_a)アルキルまたはフル-2-若しくは-3-イル $(C_1 \sim C_a)$ ア ルキルであり、ここで前記 R_a 環は、H、ハロ、 $(C_1 \sim C_a)$ アルキル、(C,~Ca)アルコキシ、トリフルオロメチル、 ヒドロキシ、アミノ、シアノまたは4,5-ジヒドロ-1H-イ ミダゾール-2-イルで炭素上で独立して一-、二-または 三-置換されているか;またはR。は、ピリド-2-、-3-若 しくは-4-イル(C,~C,)アルキル、チアゾール-2-、-4-若しくは-5-イル($C_1 \sim C_4$)アルキル、イミダゾール-2-、 -4-若しくは-5-イル(C₁~C₄)アルキル、ピロール-2-、-3-イル(C₁~C₄)アルキル、オキサゾール-2-、-4-若しく は-5-イル(C₁~C₄)アルキル、ピラゾール-3-、-4-若し くは-5-イル(C,~C,)アルキル、イソキサゾール-3-、-4 -若しくは-5-イル(C₁~C₄)アルキル、イソチアゾール-3 -、-4-若しくは-5-イル(C₁~C₄)アルキル、ピリダジン-3-若しくは-4-イル(C,~C₄)アルキル、ピリミジン-2-、 -4-、-5-若しくは-6-イル(C,~Ca)アルキル、ピラジン-2-若しくは-3-イル(C,~C₄)アルキル、1,3,5-トリアジ ン-2-イル($C_1 \sim C_4$)アルキルまたはインドール-2-($C_1 \sim C_4$) 』)アルキルであり、ここで前記R。複素環はハロ、トリフ ルオロメチル、 $(C_1 \sim C_4)$ アルキル、 $(C_1 \sim C_4)$ アルコキ シ、アミノ、ヒドロキシまたはシアノで場合により独立 して一-または二-置換されており、前記置換基は炭素に 結合しているか;またはRaはRis-カルボニルオキシメチ ルであり、ここで前記R₁₅はフェニル、チアゾリル、イ ミダゾリル、1H-インドリル、フリル、ピロリル、オキ サゾリル、ピラゾリル、イソキサゾリル、イソチアゾリ ル、ピリジル、ピリダジニル、ピリミジニル、ピラジニ ルまたは1,3,5-トリアジニルであり、ここで前記R₁₅環 は場合により、ハロ、アミノ、ヒドロキシ、(C,~Ca)ア ルキル、(C,~C,)アルコキシまたはトリフルオロメチル で独立して一-または二-置換されており、前記一-また は二-置換基は炭素に結合しており;ReはHであり;Reは カルボキシ、(C,~C,)アルコキシカルボニル、ベンジル オキシカルボニル、C(0)NR₈R₉またはC(0)R₁₉であり;こ こで R_8 はH、($C_1 \sim C_6$)アルキル、シクロ($C_3 \sim C_6$)アルキ ル、シクロ(C₃~C₄)アルキル(C₁~C₅)アルキル、ヒドロ キシまたは(C,~Co)アルコキシであり;及びRoはH、シ クロ($C_3 \sim C_8$)アルキル、シクロ($C_3 \sim C_8$)アルキル($C_1 \sim C_8$) $_{a}$) $_{a}$) $_{b}$ $_{b}$ $_{c}$ $_{b}$ $_{c}$ $_{c}$ ₂)アルキル(C,~C,)アルコキシ、シクロ(C,~C,)アルキ ルオキシ、ヒドロキシ、メチレン-過フッ素化(C,~C。)

アルキル、フェニル、または複素環であり、ここで前記 複素環はピリジル、フリル、ピロリル、ピロリジニル、 オキサゾリル、チアゾリル、イミダゾリル、ビラゾリ ル、ピラゾリニル、ピラゾリジニル、イソキサゾリル、 イソチアゾリル、ピラニル、ピリジニル、ピペリジニ ル、モルホリニル、ピリダジニル、ピリミジニル、ピラ ジニル、ピペラジニル、1,3,5-トリアジニル、ベンゾチ アプリル、ベンプオキサプリル、ベンブイミダブリル、 チオクロマニルまたはテトラヒドロベンゾチアゾリルで あり、ここで前記複素環は炭素-窒素結合しているか; またはRoは(C,~Co)アルキルまたは(C,~Co)アルコキシ であり、ここで前記($C_1 \sim C_n$)アルキルまたは($C_1 \sim C_n$)ア ルコキシは場合により、シクロ(Ca~Cr)アルケン-1-イ ル、フェニル、チエニル、ピリジル、フリル、ピロリ ル、ピロリジニル、オキサゾリル、チアゾリル、イミダ ゾリル、ピラゾリル、ピラゾリニル、ピラゾリジニル、 イソキサゾリル、イソチアゾリル、ピラニル、ピペリジ ニル、モルホリニル、チオモルホリニル、1-オキソチオ モルホリニル、1,1-ジオキソチオモルホリニル、ビリダ ジニル、ピリミジニル、ピラジニル、ピペラジニル、1, 3.5-トリアジニルまたはインドリルにより一置換されて おり、ここで前記($C_1 \sim C_A$)アルキルまたは($C_1 \sim C_A$)アル コキシは場合によりさらに、ハロ、ヒドロキシ、(C,~C g)アルコキシ、アミノ、モノ-N-若しくはジ-N, N-(C,~C g)アルキルアミノ、シアノ、カルボキシまたは(C,~Ca) アルコキシカルボニルで独立して--または二-置換され ており:及びここでRa環は、炭素上でハロ、(C,~Ca)ア ルキル、(C,~C,)アルコキシ、ヒドロキシ、ヒドロキシ $(C_1 \sim C_4)$ P ν + ν , $P \in J$ $(C_1 \sim C_4)$ P ν + ν , EJ-N-若しくはジ-N, N-(C, ~C4)アルキルアミノ(C, ~C4)アル キル、 $(C_1 \sim C_4)$ アルコキシ $(C_1 \sim C_4)$ アルキル、アミノ、 モノ-N-若しくはジ-N, N-(C₁~C₄)アルキルアミノ、シア ノ、カルボキシ、(C₁~C₅)アルコキシカルボニル、カル バモイル、ホルミルまたはトリフルオロメチルで---ま たは二-置換されており、前記Ro環は場合によりさらに (C,~C_n)アルキルまたはハロにより独立して--または 二-置換されており;但し、任意のR。複素環上に非四級 化窒素は含まれず;R,oはモルホリノ、チオモルホリ ノ、1-オキソチオモルホリノ、1,1-ジオキソチオモルホ リノ、チアゾリジン-3-イル、1-オキソチアゾリジン-3-イル、1,1-ジオキソチアゾリジン-3-イル、ピロリジン-1-イル、ピペリジン-1-イル、ピペラジン-1-イル、ピベ ラジン-4-イル、アゼチジン-1-イル、1,2-オキサジナン -2-イル、ピラゾリジン-1-イル、イソキサゾリジン-2-イル、イソチアゾリジン-2-イル、1,2-オキサゼチジン-2-イル、オキサゾリジン-3-イル、3,4-ジヒドロイソキ ノリン-2-イル、1,3-ジヒドロイソインドール-2-イル、 3,4-ジヒドロ-2H-キノール-1-イル、2,3-ジヒドロ-ベン ゾ[1,4]オキサジン-4-イル、2,3-ジヒドロ-ベンゾ[1,4] -チアジン-4-イル、3,4-ジヒドロ-2H-キノキサリン-1イル、3,4-ジヒドロ-ベンゾ[c][1,4]オキサジン-1-イ ル、1,4-ジヒドロ-ベンゾ[d][1,4]オキサジン-3-イル、 3,4-ジヒドロ-ベンゾ[e][1,4]-オキサジン-2-イル、3H-ベンゾ[d]イソキサゾール-2-イル、3H-ベンプ[c]イソキ サゾール-1-イルまたはアゼパン-1-イルであり;ここで 前記R」。環は、場合により、ハロ、(C,~Ce)アルキル、 (C,~C_e)アルコキシ、ヒドロキシ、アミノ、モノ-N-若 しくはジ-N, N-($C_1 \sim C_n$)アルキルアミノ、ホルミル、カ ルボキシ、カルバモイル、モノ-N-若しくはジ-N, N-(C, $\sim C_n$) \mathcal{P} \mathcal{P} (C_3) アルコキシ、 $(C_1 \sim C_5)$ アルコキシカルボニル、ベン ジルオキシカルボニル、(C,~C,)アルコキシカルボニル $(C_1 \sim C_n)$ \mathcal{P} \mathcal{N} \mathcal{P} \mathcal{N} \mathcal{N} ノ、カルボキシ(C,~Cn)アルキル、カルバモイル(C,~C 。)アルキル、モノ-N-若しくはジ-N, N-(C,~C。)アルキル カルバモイル($C_1 \sim C_5$)アルキル、ヒドロキシ($C_1 \sim C_5$)ア ルキル、 $(C_1 \sim C_4)$ アルコキシ $(C_1 \sim C_4)$ アルキル、アミノ (C₁~C₄)アルキル、モノ-N-若しくはジ-N, N-(C₁~C₄)ア ルキルアミノ(C,~Ca)アルキル、オキソ、ヒドロキシイ ミノまたは(C1~Ca)アルキルイミノで独立して--、二-または三-置換されており、ここで2個以下の置換基は オキソ、ヒドロキシイミノまたは(C,~Ca)アルコキシイ ミノから選択され、オキソ、ヒドロキシイミノまたは(C 、~Ca)アルコキシイミノは非芳香族炭素上にあり;及び 前記R、。環は場合によりさらに(C、~C。)アルキルまたは ハロで独立して--または二-置換されており;但しReが (C,~C=)アルコキシカルボニルまたはベンジルオキシカ ルボニルであるとき、R,は5-ハロ、5-(C,~C,)アルキル または5-シアノであり、R4は(フェニル)(ヒドロキシ)(C ,~C₄)アルキル、(フェニル)((C,~C₄)アルコキシ)(C, $\sim C_d$)アルキル、ヒドロキシメチルまたは $Ar(C_1 \sim C_2)$ ア ルキルであり、ここでArはチエン-2-若しくは-3-イル、 フル-2-若しくは-3-イルまたはフェニルであり、ここで 前記Arは場合によりハロにより独立して--または二-置 換されており;但しR,及びR,o及びR,iがHであるとき、R aはイミダゾール-4-イルメチル、2-フェニルエチルまた は2-ヒドロキシ-2-フェニルエチルではなく;但し、R。 がHであり、Roが(C,~Ce)アルキルであるとき、Roは、N HR。の窒素原子Nに結合している炭素上でカルボキシでも (C,~C,)アルコキシカルボニルでも置換されておらず; 但し、 R_5 がカルボキシであり、 R_1 、 R_{10} 、 R_{11} 及び R_5 が全 てHであるとき、Raは、ベンジル、H、(フェニル)(ヒド ロキシ)メチル、メチル、エチルまたはn-プロピルでは なく;及び但しR₈及UR_aが両方とも同時にn-ペンチルで あるとき、R,は5-クロロ、5-プロモ、5-シアノ、5-(C, ~C₅アルキル)、5-(C₁~C₅アルコキシ)、または5-トリ フルオロメチルである。

【0070】式IAの好ましい化合物の第一群は、式中、 R_1 は5-ハロ、5-メチル、5-シアノまたは5-トリフルオロメチルであり; R_{10} 及び R_{11} はそれぞれ独立して、Hまた

はハロであり; Aは-C(H)=であり; Ro及びRoはHであり; R_a は、H、メチル、フェニル($C_1 \sim C_o$)アルキルであり、 ここで前記フェニル基は、H、ハロ、(C,~C,)アルキ ル、(C,~C,)アルコキシ、トリフルオロメチル、ヒドロ キシ、アミノ若しくはシアノで独立して一、二一若しく は三-置換されており;前記R。基は、場合によりさらに ハロにより -- 置換されているか; R.は、チエン-2-若し くは、-3-イル(C₁~C₂)アルキル、ピリド-2-、-3-若し くは-4-イル(C,~Co)アルキル、チアゾール-2-、-4-若 しくは-5-イル(C,~Co)アルキル、イミダゾール-2-、-4 -若しくは--5イル(C,~Co)アルキル、フル-2-若しくは-3-イル(C,~Co)アルキル、ピロール-2-若しくは-3-イル (C,~Co)アルキル、オキサゾール-2-、-4-若しくは-5-イル-(C,~Co)アルキル、ピラゾール-3-、-4-若しくは-5-イル(C,~C。)アルキル、イソキサゾール-3-、-4-若し くは-5-イル($C_1 \sim C_2$)アルキル、イソチアゾール-3-、-4 -若しくは-5-イル(C₁~C₂)アルキル、ピリダジン-3-、-4-イル-(C₁~C₂)アルキル、ピリミジン-2-、-4-若しく は-6-イル(C₁~C₂)アルキル、ピラジン-2-若しくは-3-イル(C₁~C₂)アルキルまたは1,3,5-トリアジン-2-イル $(C_1 \sim C_2)$ アルキルであり、ここで、前記R₄複素環は、場 合によりハロ、トリフルオロメチル、(C₁~C₄)アルキ ル、(C1~C4)アルコキシ、アミノまたはヒドロキシによ り独立して--または二-置換されており、前記---また は二-置換基は炭素に結合しており、RaはHであり;及び R_8 はC(0)N R_8 R_9 またはC(0)R $_{12}$ である化合物からなる。 【0071】式IAの好ましい化合物の上記第一の群の中 でも、式中、 R_4 は、H、フェニル($C_1 \sim C_2$)アルキル、チ エン-2-若しくは-3-イル(C₁~C₂)アルキル、フル-2-若 しくは-3-イル($C_1 \sim C_2$)アルキルであり、ここで前記R₄ 基は、Hまたはフルオロで独立して一-若しくは二-置換 されており;RgはC(0)Rgであり;及びRgはモルホリ ノ、チオモルホリノ、1-オキソチオモルホリノ、1,1-ジ オキソチオモルホリノ、チアゾリジン-3-イル、1-オキ ソチアゾリジン-3-イル、1,1-ジオキソチアゾリジン-3-イル、ピロリジン-1-イル、ピペリジン-1-イル、ピペラ ジン-1-イル、ピペラジン-4-イル、アゼチジン-1-イ ル、1,2-オキサジナン-2-イル、イソキサゾリジン-2-イ ル、イソチアゾリジン-2-イル、1,2-オキサゼチジン-2-イル、オキサゾリジン-3-イル、1,3-ジヒドロイソイン ドール-2-イルまたはアゼパン-1-イルであり、ここで前 ~C_n)アルコキシ、ヒドロキシ、アミノ、モノ-N-若しく はジ-N, N-(C,~C,)アルキルアミノ、ホルミル、カルボ キシ、カルバモイル、モノ-N-若しくはジ-N, N-(C,~Cs) アルキルカルバモイル、(C,~Cs)アルコキシカルボニ ル、ヒドロキシ($C_1 \sim C_4$)アルキル、アミノ($C_1 \sim C_4$)アル キル、モノ-N-若しくはジ-N, N-(C,~Ca)アルキルアミノ $(C_1 \sim C_4)$ アルキル、オキソ、ヒドロキシイミノまたは(C,~C。)アルキルイミノで独立して--、二-または三-置

機されており、但し、R₁₂複素線のチアブリジン-3-イル、ビロリジン-1-イル、ビベリジン-1-イル、ビベリジン-1-イル、ビベリジン-1-イル、ロベリス・フェーイル、イソキサブリジン-2-イル、イソキサブリジン-2-イル、イソキサブリジン-2-イル、オッキサブリジン-3-イルだけは、場合によりオキン、ヒドロキンイミノまたは(C₁-C₆)アルコキンイミノで一または二一微機されており、及びここで前記R₁₂膜は場合によりさらに(C₁-C₆)アルキルで独立して一または二個機されている化合物が特に好ましい化合物の第一の群である。

【0072】上記群の中でも、以下の化合物が特に好ま しい。5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸[(1S)-ベ ンジル-2-(3-ヒドロキシイミノ-ピロリジン-1-イル)-2-オキソ-エチル]-アミド、5-クロロ-1H-インドール-2-カ ルボン酸[2-(シス-3,4-ジヒドロキシ-ピロリジン-1-イ ル)-2-オキソ-エチル]-アミド、5-クロロ-IH-インドー ル-2-カルボン酸[2-((3S, 4S)-ジヒドロキシ-ピロリジン -1-イル)-2-オキソ-エチル]-アミド、5-クロロ-1H-イン ドール-2-カルボン酸[(1S)-ベンジル-2-(シス-3,4-ジヒ ドロキシ-ピロリジン-1-イル-オキソ-エチル]-アミド、 5-クロロ-IH-インドール-2-カルボン酸「2-(1,1-ジオキ ソーチアゾリジン-3-イル)-2-オキソ-エチル]-アミド、5 -クロロ-IH-インドール-2-カルボン酸(2-オキソ-2-チア ゾリジン-3-イル-エチル)-アミド、5-クロロ-1H-インド ール-2-カルボン酸[(IS)-(4-フルオロ-ベンジル)-2-(4-ヒドロキシ-ピペリジン-1-イル)-2-オキソ-エチル]-ア ミド、5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸[(IS)-ベ ンジル-2-((3RS)-ヒドロキシ-ピペリジン-1-イル)-2-オ キソ-エチル]-アミド、5-クロロ-1H-インドール-2-カル ボン酸[2-オキソ-2-((1RS)-オキソ-1-チアゾリジン-3-イル)-エチル]-アミド、5-クロロ-1H-インドール-2-カ ルボン酸[(IS)-(2-フルオロ-ベンジル)-(4-ヒドロキシ-ピペリジン-1-イル)-2-オキソ-エチル]-アミド、5-クロ ロ-1H-インドール-2-カルボン酸「(1S)-ベンジル-2-((3 S, 4S)-ジヒドロキシ-ピロリジン-1-イル)-2-オキソ-エ チル]-アミド、5-クロロ-IH-インドール-2-カルボン酸 [(1S)-ベンジル-2-(3-ヒドロキシ-アゼチジン-1-イル)-2-オキソ-エチル]-アミド、5-クロロ-IH-インドール-2-カルボン酸[(IS)-ベンジル-2-(3-ヒドロキシイミノ-ア ゼチジン-1-イル)-2-オキソ-エチル]-アミド、5-クロロ -1H-インドール-2-カルボン酸[(1S)-ベンジル-2-(4-ヒ ドロキシイミノ-ピペリジン-1-イル)-2-オキソ-エチル] -アミド、及び5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸「1 -ベンジル-2-(3-ヒドロキシピロリジン-1-イル)-2-オキ ソ-エチル]-アミド。

【0073】特に好ましい化合物の上記群の中でも、式中、R4はHであり;R12は、チアソリジン-3-イル、Lオキソ-チアソリジン-3-イルであるか、前記R1、個数基は場合により、カルボキシ、C(~C。)アルコ、原、個数基は場合により、カルボキシ、C(~C。)アルコ

キシカルボニル、ドドロキシ($(, \sim C_0)$ アルキル、アミノ $(, \sim C_0)$ アルキル、モノ・ボーとくはジャル・ $(, \sim C_0)$ アルキル・ $(, \sim C_0)$ アルキルを強立して一または二置機どロリジンーールであり、ここで前記機基は独立して、カルボキン $((, \sim C_0)$ アルキルンキシカルボニル $((, \sim C_0)$ アルコキシ、ヒドロキシ、ヒドロキシ $((, \sim C_0)$ アルコキシ、ヒドロキシ、ヒドロキン、ヒドロキン $((, \sim C_0)$ アルキル、アミノ、アミノ $(C_1 \sim C_0)$ アルキル、アミノ、アミノ $(C_1 \sim C_0)$ アルキル・モン・ボービ、 $((, \sim C_0)$ アルキルアミノ $(C_1 \sim C_0)$ アルキルアミノ $(C_1 \sim C_0)$ アルキルアミノの前記 $(, \sim C_0)$ アルキルアミノ $(C_1 \sim C_0)$ アルキルアミノの前記 $(, \sim C_0)$ アルキルで強力にて一置機されている化合物が特に好ましい。

【0074】特に好ましい化合物の面前の群の中でも、 式中、a.R,は5-クロロであり、 R_{10} 及び R_{11} はばであり、 ξ 0 W_{12} にはンス-4。ゼジドロキシーピロリジン-1-イルで あり、b.R,は5-クロロであり、 R_{10} 及び R_{11} はばであり。 及び R_{12} は(38、48)・ジビドロキシーピロリジン-1-イルで あり、c.R,は5-クロロであり、 R_{10} 及び R_{11} はばであり。 及び R_{12} は(1.)・ジオキソーデアソリジン-3-イルであり。 d.R,は5-クロロであり、 R_{10} 及び R_{11} ははであり。及び R_{12} は はチアソリジン-3-イルであり。c.R,は5-クロロであ り、 R_{10} なび R_{11} はばであり。な R_{11} は リジン-3-イルである化合物が特に好ましい。

【0075】特に好ましい化合物の上記群の中でも、式 中、Raはフェニルメチル、チエン-2-または-3-イルメチ ルであり、ここで、前記Ra環は場合によりフルオロによ り -- または二- 置換されており; 及びR, 。はチアゾリジ ン-3-イル、1-オキソ-チアゾリジン-3-イル、1,1-ジオ キソ-チアゾリジン-3-イルまたはオキサゾリジン-3-イ ルであるか、前記R12置換基は場合により、カルボキシ または(C,~Cn)アルコキシカルボニル、ヒドロキシ(C, $\sim C_3$)アルキル、アミノ $(C_1 \sim C_3)$ アルキルまたはモノ-N-若しくはジ-N, N-(C,~C_s)アルキルアミノ(C,~C_s)アル キルで独立して--または二-置換されているか、Rioは ――若しくは二-借換アゼチジン-1-イルまたは――若しく は二-置換ピロリジン-1-イルまたは一-若しくは二-置換 ピペリジン-1-イルであり、ここで前記置換基は独立し て、カルボキシ、(C₁~C₅)アルコキシカルボニル、ヒド ロキシ(C,~C。)アルキル、アミノ(C,~C。)アルキル、モ ノ-N-若しくはジ-N, N-($C_1 \sim C_2$)アルキルアミノ($C_1 \sim C_3$) アルキル、ヒドロキシ、(C,~C,)アルコキシ、アミノ、 モノ-N-若しくはジ-N, N-(C,~Cs)アルキルアミノ、オキ ソ、ヒドロキシイミノまたは(C,~Cs)アルコキシイミノ であり;及び前記R」。環は場合によりさらに、(C,~C。) アルキルで独立して--または二-置換されている化合物 が特に好ましい化合物の第二群である。

【0076】特に好ましい化合物の直前の群の中でも、 式中、a.R.は5-クロロであり;R₁₀及びR₁₁はHであり;R 4は4-フルオロベンジルであり;R₁₀は4-ヒドロキシピペ リジン-1-イルであり;及び炭素(a)の立体化学は(S)で あり; b. R. は5-クロロであり; R.o及びR.i はHであり; R 』はベンジルであり; R,。は3-ヒドロキシピペリジン-1-イルであり;及び炭素(a)の立体化学は(S)であり; c. R. は5-クロロであり; R10及びR11はHであり; R4はベンジ ルであり;R₁₂はシス-3,4-ジヒドロキシ-ピロリジン-1-イルであり;及び炭素(a)の立体化学は(S)であり; d.R.は5-クロロであり;R10及UR11はHであり;R4はベンジ ルであり;R10は3-ヒドロキシイミノ-ピロリジン-1-イ ルであり;及び炭素(a)の立体化学は(S)であり; e. R, は 5-クロロであり; R_{10} 及び R_{11} はHであり; R_4 は2-フルオ ロベンジルであり; R,oは4-ヒドロキシピペリジン-1-イ ルであり;及び炭素(a)の立体化学は(S)であり; f. R,は 5-クロロであり; R_{10} 及び R_{11} はHであり; R_4 はベンジル であり;R,oは(3S,4S)-ジヒドロキシ-ピロリジン-1-イ ルであり;及び炭素(a)の立体化学は(S)であり;g.R.は 5-クロロであり; R₁₀及びR₁₁はHであり; R₄はベンジル であり;R12は3-ヒドロキシ-アゼチジン-1-イルであ り;及び炭素(a)の立体化学は(S)であり; h. R. は5-クロ ロであり; R_{10} 及び R_{11} はHであり; R_4 はベンジルであ り;R12は3-ヒドロキシイミノ-アゼチジン-1-イルであ り;及び炭素(a)の立体化学は(S)であり; i.R,は5-クロ ロであり; R10及びR11はHであり; R4はベンジルであ り;R,oは4-ヒドロキシイミノ-ピペリジン-1-イルであ り:及び炭素(a)の立体化学は(S)である化合物が特に好 ましい。

【0077】特に好ましい化合物の第二群の中でも、式 中、RaはH、フェニル(C,~Ca)アルキル、チエン-2-若し くは-3-イル(C₁~C₂)アルキル、フル-2-若しくは-3-イ $\nu(C_1 \sim C_2)$ アルキルであり、前記 R_4 環は、Hまたはフル オロで独立して--または二-置換されており; ReはC(0) NR_8R_9 であり;及び R_8 はH、 $(C_1 \sim C_8)$ アルキル、ヒドロ キシまたは(C,~Ca)アルコキシであり;及URaはH、シ クロ $(C_4 \sim C_6)$ アルキル、シクロ $(C_3 \sim C_6)$ アルキル $(C_1 \sim C_6)$ g)アルキル、メチレン-過フッ素化(C,~C。)アルキル、 ピリジル、ピロリジニル、オキサゾリル、チアゾリル、 イミダゾリル、ピペリジニル、ベンプチアゾリルまたは チオクロマニルであるか;または R_0 は $(C_1 \sim C_8)$ アルキル であり、ここで前記 $(C_1 \sim C_5)$ アルキルは場合により、シ クロ(C₄~C_α)アルケニル、フェニル、チエニル、ピリジ ル、ピロリジニル、オキサゾリル、チアゾリル、イミダ ゾリル、ピラゾリル、ピペリジニル、モルホリニル、チ オモルホリニル、1-オキソチオモルホリニル、または1, 1-ジオキソチオモルホリニルで置換されており、ここで 前記(C,~Ca)アルキルまたは(C,~Ca)アルコキシは場合 によりさらに、ハロ、ヒドロキシ、(C,~C。)アルコキ シ、アミノ、モノ-N-若しくはジ-N, N-(C,~Cs)アルキル アミノ、シアノ、カルボキシ、または $(C_1 \sim C_4)$ アルコキ シカルボニルで独立して--または二-置換されており; 及びここで前記R。環は場合により、ハロ、(C,~C,)アル

キル、(C₁~C₄)アルコキシ、ヒドロキシ、アミノ、モノ ・ド若しくはジーN・F(C₁~C₄)アルキルアミノ、カルバモ イル (C₁~C₆)アルコキシカルボニルまたはカルバモイ ルで独立して炭素上で――または二層換されている化合 物が好ましい化合物の第一版である。

【0078】 直前の第二の詳の中でも、式中、a.R,は志つロであり; R₁の及びR₁₁は出であり; R₃はベンジルであり; R₃はメチルであり; 及びR₃は3ー(ジメチルアミノ)プロビルであり; B₂及びR₃は3ー(ジメチルアミノ)プロビルであり; B₃はメチルであり; B₃はボンジルであり; B₃はメチルであり; B₃はボンジルであり; B₃はメチルであり; B₃は大チルであり; B₃は大シンルであり; B₃は大チルであり; B₄はエンジルであり; B₃はメチルであり; 及びR₃はは-ヒドロキシエチルであり; 及業(a)の立体化学は(5)であり; B₃はデールキロであり; B₃は、B₃は

【0079】好ましい化合物の第一の群の中でも、式 中、R4はH、フェニル(C1~C2)アルキル、チエン-2-若し くは-3-イル(C,~Co)アルキル、フル-2-若しくは-3-イ ル(C,~Co)アルキルであり、ここで前記Ra環はHまたは フルオロで独立して一-または二-置換されており;Raは C(0)NR_aR_aであり;及びR_aはH、(C₁~C_n)アルキル、ヒド ロキシまたは $(C, \sim C_4)$ アルコキシであり;及び R_0 は(C, $\sim C_a$)アルコキシであり、ここで前記($C_1 \sim C_a$)アルコキ シは、場合により、シクロ(C₄~C_a)アルケニル、フェニ ル、チエニル、ピリジル、ピロリジニル、オキサゾリ ル、チアゾリル、イミダゾリル、ピラゾリル、ピペリジ ニル、モルホリニル、チオモルホリニル、1-オキソチオ モルホリニル、または1,1-ジオキソチオモルホリニルで 置換されており、ここで前記($C_1 \sim C_n$)アルキルまたは(C_~C4)アルコキシは場合により、さらに、ハロ、ヒドロ キシ、(C,~Cs)アルコキシ、アミノ、モノ-N-若しくは ジ-N, N-(C,~C,)アルキルアミノ、シアノ、カルボキ シ、または(C,~C,)アルコキシカルボニルで独立して一 -または二-置換されており;及びここで前記R。環は場合 により、ハロ、(C,~C,)アルキル、(C,~C,)アルコキ シ、ヒドロキシ、アミノ、モノ-N-若しくはジ-N, N-(C, ~C₄)アルキルアミノ、カルパモイル、(C₁~C_e)アルコ キシカルボニルまたはカルバモイルで--または二-置換 されている化合物が特に好ましい化合物の第三群であ

【0080】 直前の第三群の中でも、式中、a. R, は5-クロであり、 R_1 な反応。 は対してかり、 R_1 な反応。ははであり、 R_1 はべンジルであり、 R_2 は大ルであり、 R_3 は大ルであり、 R_4 はない。 であり、 R_4 はが、 R_4 ははであり、 R_4 はは・フルオロフェールメチルであり、 R_4 はメチルであり、 R_4 は、 R_4 なが、 R_4 なが ロロであり; R_{10} 及び R_{11} はHであり; R_{4} はベンジルであり; R_{8} はメチルであり; 及び R_{9} はメトキシである化合物が勢に好ましい.

【0081】式IAの好ましい第二群は、式中、R,は5-ハロ、5-メチル、5-シアノまたはトリフルオロメチルであり、R₁なびR₁はそれぞれ独立してHまたはハロであり;Rd2のKR₁ははであり。Rd1H、フェニル($(_1 \sim C_2)$ アルキル、チェン-2-若しくは-3-イル $(_1 \sim C_2)$ アルキル、フル-2-若しくは-3-イル $(_1 \sim C_2)$ アルキル、フル-2-若しくは-3-イル $(_1 \sim C_2)$ アル トルフルのとこで前記録は、Hまたはフルオロで執立して一または二一握換されており;R₂はばであり;及びR₂は $(C_1 \sim C_2)$ アルコキシカルボニルである化合物であった。

【0082】式IAの好ましい化合物の第三群は、式中、 R,は5-ハロ、5-メチル、5-シアノまたはトリフルオロメ チルであり; R10及びR11はそれぞれ独立してHまたはハ ロであり;Aは-C(H)=であり;R。及UR。はHであり;R.は H、メチルまたはフェニル $(C_1 \sim C_2)$ アルキルであり、こ こで前記フェニル基は、H、ハロ、 $(C_1 \sim C_a)$ アルキル、 (C1~C4)アルコキシ、トリフルオロメチル、ヒドロキ シ、アミノまたはシアノで独立して--または二-置換さ れており、ここで前記フェニル基はさらに、Hまたはハ ロで独立して一-または二-置換されているか:またはR。 はチエン-2-若しくは-3-イル(C,~Co)アルキル、ピリド -2-、-3-若しくは-4-イル(C₁~C₂)アルキル、チアゾー ル-2-、-4-若しくは-5-イル(C,~C。)アルキル、イミダ ゾール-2-、-4-若しくは-5-イル($C_1 \sim C_2$)アルキル、フ ル-2-若しくは-3-イル(C,~Co)アルキル、ピロール-2-若しくは-3-イル($C_1 \sim C_2$)アルキル、オキサゾール-2-、 -4-若しくは-5-イル(C₁~C₂)アルキル、ピラゾール-3 -、-4-若しくは-5-イル(C1~Co)アルキル、イソキサゾ ール-3-、-4-若しくは-5-イル(C₁~C₉)アルキル、イソ チアゾール-3-、-4-若しくは-5-イル(C₁~C₂)アルキ ル、ピリダジン-3-若しくは-4-イル(C,~C_o)アルキル、 ピリミジン-2-、-4-、-5-若しくは-6-イル(C,~Co)アル キル、ピラジン-2-若しくは-3-イル(C,~Co)アルキルま たは1,3,5-トリアジン-2-イル(C,~C。)アルキルであ り、ここで前記Ra複素環は場合により、ハロ、トリフル オロメチル、 $(C_1 \sim C_4)$ アルキル、 $(C_1 \sim C_4)$ アルコキシ、 アミノまたはヒドロキシで独立して--または二-置換さ れており、前記一-または二-置換基は炭素に結合してお り;RgはHであり;及びRgはカルボキシである化合物で ある。

【0083】好ましい化合物の第三群の中でも、式中、 R₁₀及びR₁₁はHであり;及びR₄はHである化合物が特に好ましい化合物の第一群である。

【0084】 直前の中でも式中、R₁は5-クロロである化 合物が特に好ましい能である。 好ましいグリコーゲンホ スホリラーゼ阻害剤のもう一つの群としては、以下のも のが挙げられる。5-クロロ-IF-インドール-2-カルボン

酸[(1S)-((R)-ヒドロキシ-ジメチルカルバモイル-メチ ル)-2-フェニル-エチル]-アミド;5-クロロ-1H-インド ール-2-カルボン酸[(IS)-((R)-ヒドロキシ-(メトキシ-メチル-カルバモイル)-メチル)-2-フェニル-エチル]-ア ミド:5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸[(1S)-ベ ンジル-3-((3-ヒドロキシアゼチジン-1-イル)-(2R)-ヒ ドロキシ-3-オキソプロピル]-アミド: 5-クロロ-1H-イ ンドール-2-カルボン酸「(IS)-((R)-ヒドロキシ「メチル-(2-ヒドロキシエチル)-カルバモイル]-メチル)-2-フェ ニル-エチル]-アミド: 5-クロロ-1H-インドール-2-カル ボン酸「(1S)-ベンジル-(2R)-ヒドロキシ-3-((3S)-ヒド ロキシーピロリジン-1-イル)-3-オキソプロピル]-アミ ド:5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸「(1S)-ベン ジル-(2R)-ヒドロキシ-3-((3S, 4S)-ジヒドロキシ-ピロ リジン-1-イル)-3-オキソプロピル]-アミド:5-クロロ-IH-インドール-2-カルボン酸[(IS)-ベンジル-3-(シス-3.4-ジヒドロキシ-ピロリジン-1-イル)-(2R)-ヒドロキ シ-3-オキソプロピル]-アミド: 5-クロロ-1H-インドー ル-2-カルボン酸[1-ベンジル-2-(3-ヒドロキシピロリジ ン-1-イル)-2-オキソ-エチル]-アミド: 5-クロロ-IH-イ ンドール-2-カルボン酸「(1S)-ベンジル-2-(シス-3,4-ジ ヒドロキシピロリジン-1-イル)-2-オキソ-エチル]-アミ ド:5-クロロ-IH-インドール-2-カルボン酸[(IS)-(4-フ ルオロベンジル-2-(4-ヒドロキシ-ピペリジン-1-イル)-2-オキソ-エチル1-アミド: 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸(2-オキソ-2-チアゾリジン-3-イル-エチル)-アミド; 5-クロロ-IH-インドール-2-カルボン酸[(IS)-ベンジル-2-(3-ヒドロキシ-アゼチジン-1-イル)-2-オキ ソ-エチル]-アミド: 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボ ン酸「(1S)-ベンジル-2-(3-ヒドロキシイミノ-アゼチジ ン-1-イル)-2-オキソ-エチル]-アミド:及び5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボン酸「(1S)-ベンジル-2-((3S, 4S) -ジヒドロキシ-ピロリジン-1-イル)-2-オキソ-エチル]-アミド、並びにその医薬的に許容可能な塩、及びプロド ラッグ及び塩。

【0085】本築明では全てのグリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤を化合物(活性剤)として使用することができる。グリコーゲンホスホリラーゼ阻害は、環境アッセイに従って当業者には容易に測定することができる[例えて、Peace 8、(1977年) Clinical Chemistry 23巻: 1711~1717程】、様々のグリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤が企知である(例えば、PT国際公開第95/2491・A及び米担勢音雑5,952,963号、に記載のもの)。以下の文献でも本発明で使用し得るグリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤について開示している:米国特許第5,998,463号、(01kanomakos 5、Protein Science、1999年(0) 1930~1945、これは特に任合物3-インプロレルー(イターカロフェニル)ー1、4・ジドドローエチルー2メチルビリジンを開示する。PCT国際公開第9524391号;

同第9709040号;同第9840353号;同第9850359号;同第9 731901号;欧州特許第884050号;及びHooverら、J. Med. Chem., 1998年41巻、2934~2938頁。

【0086】グリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤は、治療的有効量を患者に投与する。グリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤は、単独でまたは眩寒的に許容可能を組成物者しくは製剤の一部として投与することができる。さらにグリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤または組成物は、何えば、一連の旋剤によって複変而、または軽皮値を分用いて一定の期間実質的に一様に安与することができる。グリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤投与量は経時で変化させることができる。

【0087】さらに、グリコーゲンホスホリラーゼ阻害 剤は、単独で、他のグリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤 と組み合わせて、または他の医薬的活性化合物と組み合 わせて投与することができる。他の医薬的活性化合物 は、グリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤として同じ疾病 若しくは容態を、または他の疾患若しくは容態を処置す るために用いることができる。患者が複数の医薬的活性 化合物を与えられている場合には、その化合物は同時に または連続して投与することができる。例えば、錠剤の 場合には、活性化合物は一つの錠剤または別個の錠剤と することができ、これを一度にまたは任意の順で順次投 与することができる。さらに、組成物は種々の形態を取 ることができると考えるべきである。例えば一種以上の 化合物を錠剤によって輸送することができるが、注射に よってまたはシロップとして経口的に投与することもで きる。全ての組合せ、輸送方法及び投与順が考えられ る。

【0088】本発明の一側面では任意の順で勢間に投身することができる医薬的活性成分を組み合わせて、開示された疾患/容骼を機動しようとしているので、本薬明しさらに別領の医薬組成物をキット形にすることにも関っる。本発明のキットは二種の別側の医薬組成物:グリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤と、第二の医薬化合物を含む。本キットは分割ボルル主たは分割ボルル・包などの別偏の組成物を含む容器をもむ。容器の例例をしては、シリンジ、箱、バッグなどが挙げられる。通常、本キットは、別側の成分の安身に関する使用形も含む。キャットは、別側の成分の安身に関する使用形も含む。キャトには、別側の成分の接上が増えてい場合、または混合物の側々の成分の滴定が処力する医師により望まれている場合に指示者がよい、

【0089】そのようなキットの一例としては、いわゆ るブリスターパックがある。プリスターパックは包装業 界では公知であり、医薬単体が形(優別、カブセルなど) の包装用に広く使用されている。プリスターパックは海 第、好ましくは透明なプラスチック材料のホイルでカバ 一された比較的残質材料のシートから構成される。包装 プロセスで、プラスチックホイルにへこみ部分が形成される。 へこみ部分はその中に含む絶剤またはカプセルのサイズ及び形と合う。 次に、絶剤またはカプセルをへこみ部分に入れ、へこみ部分が形成されているのと反対のからトをシールする。 その結果、プラステッカイルに対して比較的感覚からからとかったとの間のへこみに軽剤またはカプセルがシールとれる。 へこみに指で圧力を与えると、ヘニタ紙の分からに対している。 アード間間に移形成してプリッターパックから総剤またはカプセルを取り出すことができるようなシート強度であるのが好ましい。このように形成した開口部から旋剤またはカプセルを取り出てことができるようなシート強度であるのが好ましい。このように形成した開口部から旋剤またはカプセルを取り出てことができる。

【0090】錠剤またはカプセルの隣には、特定の錠剤 またはカプセルが摂取される投薬計画の日数に対応する 数字の形態でキットにメモリーエイド(記憶の助けにな るもの:memory aid)を提供するのもさらに望ましい。 そのようなメモリーエイドの別の例としては、カードに 例えば、以下のように「第1週、月曜日、火曜日・・・ 等、第2週、月曜日、火曜日・・・」 などを印刷したカ レンダーがある。メモリーエイドの他の変形例も明らか である。「1日の投薬量」は、所定の日に摂取されるべ き単一錠剤若しくはカプセルまたは複数の錠剤若しくは カプセルであっても良い。グリコーゲンホスホリラーゼ 阻害剤の1日の投薬量が1個の錠剤若しくはカプセルか らなっていて、第二の化合物の1日の投薬量が複数の錠 剤若しくはカプセルからなっていてもよく、或いはグリ コーゲンホスホリラーゼ阻害剤の1日の投薬量が複数の 錠剤若しくはカプセルからなっていて、第二の化合物の 1日の投薬量が1個の錠剤若しくはカプセルからなって いてもよい。メモリーエイドは、この投薬計画を反映し ていなければならない。

【0091】本発明の別の検定の態様では、使用目的に 応じて1回に一つずつ1日分の投き分配するように 設計されたディスペンサーを提生する。このディスペン サーには、用量投薬計画に従いやすいようにメモリーエ イドが備えとれていると好ましい。そのようなメモリー エイドが機力としては、分配サーを1日の投き級の数を示 す機械計数機がある。そのようなメモリーエイドの別の 例としては、例えば、1日の投き量を取り出した最後の 日を読み出し、及び「または明り、次の投身を取り出 すべきかを患者に催促するような、被量読み出しまたは 関き取れる催促の信号が備わった電池式のマイクロチッ ブメモリがある。

【0092】グリコーゲンホスホリラーゼ配素利及び他 の医薬的活性剤は、所望により、経口、直端、非経口 (例えば、静脈内、筋肉内若しくは次下)、嚢内、胞内、 腹膜内、膀胱内、局所(例えば、粉末、軟膏若しくはド ロップ)、または頬内若しくは鼻腔スプレーとして投与 することができる。

【0093】非経口注射に好適な組成物は、生理学的に

許容可能な厳菌の水性または手术溶液、分散液、懸瀬 旅、またはエマルション、及び蔵菌注射可能な溶液また は分散液に排機薬可能な蔵菌効果を含む、好確な水性み び非水性キャリヤ、希釈剂、溶浆、またはビヒクルの例 としては、水、エタノール、ポリオール類(プロピレー 等)、それらの好適な混合物、植物油(例えば、オリープ オイル)及び注射可能な相様エステル類(例えば、オリープ ン酸エチル)が挙げられる。レジチンなどのコーティン グを使用して、分散液の場合には所定の粒径を保持する ことによって、及び界面活性角を使用することによっ て、適当な液体を保持することによっ て、適当な液体を保持することによっ て、適当な液体を保持することによっ て、適当な液体を保持することによっ で、適当な液体を保持することによっ で、適当な液体を保持することによっ で、適当な液体を保持することによっ で、高当な液体を保持することによっ で、高当な液体を保持することによっ で、高当な液体を保持することによっ

【0094】これらの別成物は、防腐剂、潅潤剂、乳化 耐及び分散剤などのアジュベントを含むことができる。 磁々の抗菌剤なび抗真剤/切合えば、パラベン類、クロ ロブタノール、フェノール、ソルビン等)を添加することにより 催生物の汚染を予防することができる。等扱列 しい、例えば、糖、塩化ナトリウム等)を配合することも扱い しい、例えば、来、生化ナトリウム等)を配合することがある ナンなどの吸収を遅延させる基剤を使用することによっ て、注射可能な医薬組成物を長期にわたり吸収させることができる。

【0095】経口投与用の間体投薬形としては、カプセ ル、錠剤、粉末及び粒子が挙げられる。かかる固体投与 形の場合には、活性化合物は、少なくとも一種の不活性 慣用の賦形剤(またはキャリヤ)、例えば、クエン酸ナト リウム若しくはリン酸二カルシウムまたは(a)フィラー または増量剤、例えば、スターチ、ラクトース、蔗糖、 マンニトール、及び珪酸; (b) バインダー、例えば、カ ルボキシメチルセルロース、アルギン酸塩、ゼラチン、 ポリビニルピロリドン、蔗糖及びアカシア:(c)湿潤 剤、例えば、グリセロール:(d)崩壊剤、例えば、寒 天、炭酸カルシウム、ジャガイモ若しくはタピオカスタ ーチ、アルギン酸、特定の錯体珪酸塩、及び炭酸ナトリ ウム;(e)溶液凝固遅延剤、例えば、パラフィン;(f)吸 収促進剤、例えば、四級アンモニウム化合物:(g)湿潤 剤、例えば、セチルアルコール及びグリセロールモノス テアレート:(f)吸着剤、例えば、カオリン及びベント ナイト:並びに(i)潤滑剤、例えば、タルク、ステアリ ン酸カルシウム、ステアリン酸マグネシウム、固体ポリ エチレングリコール、ラウリル硫酸ナトリウムまたはこ れらの混合物と混合することができる。カプセル及び錠 剤の場合には、投薬形は緩衝剤を含むこともできる。

【0096】 同様のタイプの固体組成物は、ラクトース または乳糖、並びに高分子量ポリエチレングリコールな どを使用して軟質及び硬質充填ゼラチンカプセルとして も使用することができる。

【0097】錠剤、ドラジェ(糖衣錠)、カプセル、ビル、及び粒子などの固体投薬形は、腸溶コーティングや他の当業界で公知のものなどのコーティング及びシェル

で製造することができる。これらは不適明に利を含むこ とができ、遅延方法で勝等の特定の部位で単数または複 級種類の活性合物を放出するようにすることもでき る。使用することができる包埋化合物の例としては、ボ リマー性物質及び難が挙げられる。活性化合物は、好適 な場合には、上部域が利の一種以上とのミクローカブセ ル化封入形とすることもできる。

【0098】経口投与用の液体投与形としては、医薬的に許容可能なエマルション、溶液、懸濁液、シロップ及びエリキシルが挙げられる。単数または複数種類の活性化合物の他に、液体投与形は、当業界で通常使用される不活性毒寮利、例えば、水または他の溶媒、溶解化剤及び乳化剤、例えば、エチルアルコール、インプロビルアルコール、ボシルアルコール、ボンルインジルベンゾエート、プロビレングリコール、1,3-ブチレングリコール、ジメチルホルムアミド、滷礁、海に食油、水りでロール、ボントラビドロフルリルアルコール、ボリエチレングリコール、大・トラビドロフルリルアルコール、ボリエチレングリコール、及びリルビタンの脂肪酸エステル類、またはこれらの混合物を含むことができる。

【0099】このような不形性系教剤の他に本組成物 は、アジュパント、例えば、灌摘化剤、乳化剤及び懸濁 剤、甘味料、フレーバー剤並びに香料を含むことができ る。 活性化合物に加えて、懸添液は、影漏化剤、例え は、エトキシル化イソステアリルアルコール類、ポリオ キシエチレンソルビトール及びソルビタシェステル類、 機結晶セルロース、アルミニウムメタ水酸化物、ペント ナイト、寒天、及びトラガカント、またはこれらの物質 の混合物などを含むことができる。

【0100】 直腸または膣内投与用化合物は、好ましく は坐棄であり、これらは、本発明の単数または複数種類 の化合物と、通常の室温では風体であるが体のでは液体 であり、このため直腸または腫内で溶けて活性成分を放 出する好適な非一颗微性短形剤またはキャリヤ(例えば、 ココアパター、ポリエチレングリコールまたは坐薬用 頼りと混合することができる。

【0101】ゲリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤の局所 適用のための投棄形としては、軟膏、粉末、スプレー及 び吸入運が挙げられる。単数または複数種類の活性化合 物を滅菌条件下で生理学的に許容可能なキャリヤ、及び 任意の防腐剂、緩衝剤または必要とされる噴射剤と混合 する。 駆拜用製剤、目和軟膏、粉末及び溶液も本発明の 範囲内に含まれる。

【0102】本発明のグリコーゲンホスホリテーゼ阻害 剤は、1日当たり約0.7~約7,000mgの範囲の投ケレベル で患者に投失することができる。約70kgの休室の通常の 成人とトの場合には、体重1kg当たり約0.01~約100mg の範囲の投与量が通常十分である。使用し得る特定の段 身量及び範囲は、患者の要件、治療すべき変態または疾 患の重額度及び投与する化合物の薬理活性を含む種々の 因子に依存することができる。特定の患者に対する投与 総則及び最適投与量は、この開示を考慮に入れて当業者 により決定することができる。

【0103】以下の段落は、非-ヒト動物に有用な代表 的な製剤、投与形などについて記載する。グリコーゲン ホスホリラーゼ阻害剤の投与は経口または非経口、例え ば、注射によっても実施することができる。動物に経口 投与したときに、通常一日当たり0,01~100mg/体重1k g、好ましくは0.1~50mg/体重1kgの有効投与量を受けら れるように、所定量の化合物を投与する。好都合には、 薬物療法は、薬剤の治療量を毎日の給水と一緒に摂取す るように、飲料水中で実施することができる。薬剤は、 好ましくは、液体の水溶性濃縮物(例えば、水溶性塩の 水溶液など)の形態で直接飲料水に計量することができ る。好都合には、活性成分は、そのまま、またはプレミ ックス若しくは濃縮物とも言われる動物の栄養補助食品 の形態で飼料に添加することもできる。キャリヤ中の治 療薬のプレミックスまたは濃縮物は、飼料中に薬剤を含 ませるために通常使用される。好適なキャリヤは液体ま たは固体(例えば、水)であり、種々の食物、例えば、ア ルファルファミール、大豆ミール、綿実油ミール、アマ ニ油ミール、トウモロコシ穂軸ミール及びコーンミー ル、糖蜜、尿素、骨ミール、及び鉱物ミックスなどは、 家禽用飼料で通常使用されるものである。特に有効なキ ャリヤはそれ自体個々の動物用飼料、即ちその飼料のほ んの一部である。キャリヤによって、プレミックスをブ レンドする完成飼料中に活性物質を均一に分散させやす くなる。化合物がプレミックス、そして飼料内にくまな くプレンドされるのが重要である。この点において、薬 剤は、好適な油性ピヒクル(例えば、大豆油、コーン 油、綿実油など)または揮発性有機溶媒中に分散または 溶解させて、キャリヤと混合することができる。完成飼 料中の薬剤量は、所望のレベルの治療薬を得るために飼 料と好適な割合のプレミックスとをプレンドすることに よって調節することができるので、濃縮物中の活性物質 の割合は広範囲を変動することができると考えられる。 【0104】高濃度の濃縮物は、飼料製造業者によっ て、蛋白質様のキャリヤ、例えば、大豆油ミール及び上 述の他のミールを混合して、動物に直接給餌するのに好 適な濃縮サプリメントを製造することができる。そうい った場合には、動物は通常の食事をとることができる。 或いはそのような濃縮サプリメントを飼料に直接添加し て、本発明の化合物の治療的に有効レベルを含んで、栄 養学的にバランスの取れた、完成飼料を製造することが できる。この混合物を標準法、例えば、ツインシェルブ レンダーによって確実に均一にするためにくまなくプレ

【0105】サプリメントを飼料の最上層として使用する場合には、仕上げた飼料の上部に活性物質を確実に均

一分散させやすくする。治療したブタ、ウシ、ヒツジ及 び山羊の飼料は飼料1トン当たり活性成分約1~約400 グラムを含み、これらの動物の最適量は、飼料1トン当 たり約50~約300グラムである。

【0106】好ましい家禽及び家畜用飼料は適常、飼料 1トン当たり活性成分を約1~約400グラム含み、好ま しくは飼料1トン当たり活吐痰を約10~約900グラム 含む。動物で非軽口投与する場合には、グリコーゲンホ スホリラーゼ阻害剤は、ベーストまたはベレットの形態 で製造し、通常動物の頭または耳の皮膚下にインブラン トとして脅なする。

【0107】通常、非経口投与では、グリコーゲンホス ホリラーゼ阻害剤の十分量を注射して、約0.01~約100m gの活性成分/体重kg/Iで動物に与える。家禽、ブタ、 ウシ、ヒンジ、ヤギ及びペット用の好ましい投薬量は、 約0.1~約50gu/kg/Iの範囲である。

【0108】ペースト製利は、ビーナッツ油、ゴマ油、 コーン油などの医薬的に許容可能な油中に活性化合物を 分散させることによって製造することができる。グリコ ーゲンホスホリラーゼ阻害剤の有効量を含有するペレッ トは、カーボ蜥、カルナウバ戦等の希釈剤とグリコーゲ ンホスホリラーゼ阻害剤とを混合することにより製造す ることができ、ステアリン酸マグネシウムまたはカルシ ウムなどの獲得剤を添加してペレット化プロセスを改良 することができる。

【0109】2種以上のペレットを動物に投与して所望 の投与レベルとすることができると考えられる。さら に、動物の体内で適当な活性用レベルを維持するため に、動物の処盤期間中、定期的にインプラントを実施で きることも知見された。

【0110】 医薬的に許容可能な塩、エステル、アミド またはプロドラッグなる用語は、医学的な判断の範囲内 で、過度の毒性、刺激、アレルギー応答などを与えず に、患者で使用するのが好高で、適度な別益/危険割合 で、所望の使用並びに可能な場合にはグリコーゲンホス ホリラーゼ阻害剤の両比イオン形で有効な、グリコーゲ ンホスホリラーゼ阻害剤のカルボン塩、アミノ酸付加 塩、エステル、アミド及びプロドラッグを意味する。

【0111】「塩」なる用語は、グリコーゲンホスホリ ラーゼ間ま剤の無機及び有機塩を指す。塩は、化合物の 最終単離及び精製時にin situで、または好確な有機若 しくは無機像と化合物とを削削に反応させて形成した塩 を単離することによって製造することができる。代表的 な塩としては、臭化水素機塩、塩酸塩、硫酸塩、五硫酸 塩、硝酸塩、百酸塩、バルミチン酸塩、ステア リン酸塩、ラウリン酸塩、ホウ酸塩、及皂香酸塩、乳酸 塩、リン酸塩、ランエ酸塩、ベンレート(0 esylate)、マレイン酸塩、フマン砂塩、洗油酸塩、酒石 酸塩、サフナル酸塩、メタンスルホン酸塩、グルコへブ ナンチル酸塩、メタンスルホン酸塩、グルコへブ ナン酸塩、ラクトビオネト(lactobionate)、及びラウ リル硫酸塩かどが挙げられる。塩は、アルカリ及びアル カリ土類を薫(例えば、ナトリウム、リチウム、カリウ ム、カルウウム、マグネシウムなど)、変びに非歯性ア レモニウム、四級アンモニウム等をベースとするカチオ ン類、及びアンモニウム、テトラメチルアンモニウム、 テトラエチルアンモニウム、メチルアミン、ジメチルア ミン、トリメチルアミン、トリエチルアミン、エチルア ミン等を含むがこれらに限定されないアミンカチオン類 を含むことができる。例えば、S.M. Borgoら、「Pharmac eutical Salts」、J Pharm Sci、第66巻:1~19頁(1 977年)を牽帆されたい。

【0112】グリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤の医薬 的に許容可能な、非毒性エステル類の例としては、妥当 な場合、G,~С,アルキルエステル類が挙げられる。許容 可能なエステル類としては、C,6~C,シクロアルキルエス テル類、並びにベンジルなどのアリールアルキルエステ ル類も挙げられる。C,~C,アルキルエステル類 は、当家界で公知の方法に従って製造することができる。

【0113】グリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤の医薬的に幹容可能な、非毒性アミド類の例としては、アンモア、一級に、〜〜。アルキルアミン類、及び二級に、〜〜。ジアルキルアミン類の場合には、該アミン類は少なくとも1個の窒素原子を含有する5または6員のヘテロシクロアルーの変素の形像であることもできる。アンモニア、(〜〜〜。一級アルキルアミン類、及びに、〜〜。ジアルキル二級アミン類から誘導されたアミド類が好ましい。グリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤のアミド類は、当業界で公知の方法に従って製造することができる。

【0114】「プロドラック」なる用語は、in-vivoで 影質転換してグリコーゲンホスホリラーゼ関係剤を製造 する化合物を意味する。形質転換は、種々の機構、例え は、血液中の加水分解によって起きる。プロドラッグの 使用の識論は、T. Higuchiǎg UW. Stellaoの「Pro-drugs as Novel Delivery Systems」、A.C.S. SymposiumSer iesの第14巻及UPSioreversible Carriers in Drug Design、Edward B. Roche編、American Pharmaceutica 1 Association and Pergamon Press, 1987年により 与えられている。

【0115】例えば、グリコーゲンホスホリラーゼ間書 新がカルボン酸官能基を含む場合、プロドラッグは、酸 基の水素原子を、例えば、(2,~6g)アルキル、(2g~ C1g)アルカノイルオキシメチル、4~9 個の炭素原子を 有する1-(アルカノイルオキシ)エチル、5~10個の炭素 原子を有する1-メテル-1-(アルカノイルオキシ)エエチル、3~6 個の炭素原子を有するアルコキシカルボニル オキシメチル、4~7個の炭素原子を有する1-(アルコ キシカルボエルオキシ)エチル、5~8 個の炭素原子の1 - メチルー- (アルコキンカルボニルオキン) エチル、3 ~ 9 個の炭素原子を有するト(アルコキンカルボニル) アミ メチル、4 ~ 10個の炭素原子を有するト(ト) アルコキンカルボニル) アミノ) エチル、3 - フタリジル、4 - クロトンラクトニル、ガンマーブチロラクトン・4 - イル、ジー、N - $(c_1 \sim c_2)$ アルキルアミノ $(c_2 \sim c_3)$ アルキル・(例えば、 $-c_2$) アルキル及びピー $(c_2 \sim c_3)$ アルキル及びピー $(c_2 \sim c_3)$ アルキルカルバモイルー $(c_1 \sim c_2)$ アルキル及びピー $(c_2 \sim c_3)$ アルキルなどの基で置き換えることによって 形成したエステルを含むことができる。

【0117】グリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤がアミ ン官能基を含む場合、プロドラッグは、アミン基中の水 素原子と、例えば、R-カルボニル、RO-カルボニル、NR R'-カルボニル[ここで、R及びR' はそれぞれ独立して、 $(C_1 \sim C_{10})$ アルキル、 $(C_3 \sim C_7)$ シクロアルキル、ベンジ ルであるか、またR-カルボニルは天然 α-アミノアシル または天然α-アミノアシル-天然αアミノアシルであ る]、-C(OH)C(O)Y[ここで、YはH、(C,~Cg)アルキルま たはベンジルである]、-C(OY₀)Y,[ここで、Y₀は(C,~ C_a) アルキルであり、 Y_1 は $(C_1 \sim C_a)$ アルキル、カルボキ $シ(C_1 \sim C_6)$ アルキル、アミノ $(C_1 \sim C_4)$ アルキルまたはモ ノ-N-若しくはジ-N, N-(C,~Ce)アルキルアミノアルキル である]、 $-C(Y_2)Y_3[ここで、Y_2はHまたはメチルであ$ り、Y。はモノ-N-若しくはジ-N, N-(C,~Ca)アルキルアミ ノ、モルホリノ、ピペリジン-1-イルまたはピロリジン-1-イルである]などの基で置き換えることによって形成 することができる。

【0118】グリコーゲンホスホリラーゼ報告剤は、非 対称またはキラル中心を含むことができるので、種々の 体異性体形が存在する。グリコーゲンホスルリラーゼ 限害剤の全ての立体異性体形並びに、ラセミ混合物を含 むそれらの混合物は、本条明の一部を形成すると考えら れる。さらに、本発明は、全ての幾何異性体及び位置異 性体を含むものとする。例えば、グリコーゲンホスホリ ラーゼ阻害剤が二重結合を含む場合、シス形及びトラン ス形の両方、並びに混合物が含まれる。

【0119】シアステレオマ一混合物は、クロマトグラフィー及び/または分別結晶などの公知の方法によって その物理的化学的強いをベースとして個々の位体化学成分に分離することができる。鏡線異性体は、好適な光学活性化合物(例えば、アルコール)と反応させ、シアステレオマーを分離し、次いで個々のジアステレオマーを対応する純粋な鏡像異性体に転換(例えば、加水分解)することによって、鏡像異性体混合物をジアステレオマー混合物に転換することによって分離することができる。また、本発明の幾つかのグリコーゲンホスホリラーゼ阻害利は、アトローブアイソマー(atropisoner)(例えば、置後ビアリール報)であることができ、本発明の一部とみなされる。

【0120】グリコーゲンホスホリラーゼ限吉剤は、非 溶鉄和形並びに医薬的に許容可能な溶数(例えば、水、 エタノールなど)と溶蝶和形で存在することができる。 本発明は、溶鉱和形と非溶媒和形の両方を含む。

【0121】グリコーゲンホスホリラーゼ阻素剤は凝々 の互変体形で存在することも可能である。グリコーゲン ホスホリラーゼ阻害剤の全での互変形が考えられる。例 えば、イミゲソール部分の全での互変体形が本発明に含 まれる。また、本化合物の全でのケトーエノールまたは イミン・エナミン形も本発明に含まれる。

【0122】当業者は本発明に含まれる化合物名は化合物の特定の互変形をベースとすることができると理解するだろう。物定の互変形についての名前しか使用していないが、全ての互変体が特定の互変体の名前によって包含され、本発明の一部として含まれる。

[0123] 本明細書に関示される本発明は、合成化学 者に公知の研究鑑方法を使用してin-vitroで;または代 謝、発酵、滞化などによってin-vivo方法を使用して合 成される化合物を包含するものと考えられる。本発明の 化合物は、in-vitro及びin-vivo方法の組合せを使用し て合数するとができると考えられる。

【0124】本築明法、一つ以上の原子が自然界で通常 知見される原子質量または質量数と異なる原子質量また 过質量数を持つ原子で置き機分っているという点以外に は、本明細事中で引用されたものと同一である同位元素 環線化化合物も含む。本発明の化合物に含まれ得る同位 体の例としては、本素、炭素、窒素、酸素、リン、フッ 素及び塩素の同位体、例えば、それぞれ年、³11、¹³C ¹³C ¹⁴C ¹ *別及び炭素上は、即ち*ゼロ同位体は、製造及び検出が容易なので特に好ましい。さらに、より重い同位体、例え なので特に好ましい。さらに、より重い同位体、例え ば、重水素、即ち*乳との電性が、 は、長期化in-vivo半減切または投薬量の低減化によっ て治療的に非稀合な点が得られるので、特定の条件では 好ましい。

【0125】グリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤と組み 合わせて使用し得る代表的な薬剤としては、糖尿病を治 療するのに使用する薬剤、例えば、インスリン及びイン スリン類似体(例えば、LvsProインスリン): GLP-1(7-3 7) (インスリノトロピン: insulinotropin) 及びGLP-1(7-36)-NH。; ビグアニド; メトホルミン、フェノホルミン (phenoformin)、プホルミン; α2-アンタゴニスト及 びイミダゾリン類;ミダグリゾール(midaglizole)、イ サグリドール (isaglidole) 、デリグリドール(derigli dole)、イダゾキサン(idazoxan)、エファロキサン(efar oxan)、フルパロキサン(fluparoxan);スルホニルウレ ア類及び類似体:クロロプロパンアミド、グリベンクラ ミド、トルプタミド、トラザミド、アセトヘキサミド、 グリピジド(glypizide)、グリメピリド(glimepiride)、 レパグリニド(repaglinide)、メグリチニデ(meglitinid e):他のインスリン分泌促進物管:リノグリリド(linog liride)、A-4166:グリタゾン(glytazone):シグリタゾ ン(ciglitazone)、ピオグリタゾン(pioglitazone)、エ ングリタゾン(englitazone)、トログリタゾン(troglita zone)、ダルグリタゾン(darglitazone)、ロシグリタゾ ン(rosiolitazone); PPAR-ガンマアゴニスト類;脂肪酸 酸化阻害剤;クロモキシル(clomoxir);エトモキシル(e tomoxir); α -グルコシダーゼ阻害剤: アカーボーセ (ac arbose)、ミグリトール(miglitol)、エミグリテート(em iglitate)、ボグリボース(voglibose)、MDL-25,637、カ ミグリポース(camiglibose)、MDL-73,945: β-アゴニス ト類: BRL35135、BRL 37344、Ro 16-8714、ICI D711 CL 316,243:ホスホジエステラーゼ阻害剤:L-386. 398;脂質-低下薬:ベンフルオレックス(benfluorex); 抗肥満茎:フェンフルラミン(fenfluramine):バナデー ト及びパナジウム錯体(例えば、Naglivan:登録商標)及 びペルオキソバナジウム錯体:アミリンアンタゴニス ト;グルカゴンアンタゴニスト;糖新生阻害剤;ソマト スタチン類似体及びアンタゴニスト;抗脂肪分解薬:ニ コチン酸、アシピモックス(acipimox)、WAG994が挙げら れる。グリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤と組み合わせ て使用が考えられるものとしては、プラムリンチドアセ テート(pramlintide acetate)(Symlin:商標)、AC299 3、及びナテグリニド(nateglinide)がある。薬剤の任意 の組合せを上記の如く投与することができる。

【0126】グリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤はアル ドースレダクターゼ阻害剤と組み合わせても使用するこ とができる。アルドースレダクターゼ阻害剤は、糖尿病 の合併症から発生した症状、例えば、糖尿病性中経障害 及び警症の治療に有用であることが広く公知である化合 物種を構成する。かかる化合物は当業者には公知であ り、標準的な生物学的試験によって直ちに識別される。 例えば、アルドースレダクターゼ阻害剤/ボルレスタット(zopolrestat)、1-フタラジン酢酸、3,4ジヒドローナオキソ-3-[[5-(トリフルオコメテル)-ペンゾチアゾリル]メチル]-、及び関連化合物が、Larsonらの米国特許 %4,593,140号に記載されている。

【0127】アルドースレグクターゼ阻害剤は、哺乳類の脂質レベルを低下させる際に使用することが示唆されてきた。例えば、Kallai-sanfaconの米国特許第4,492,7 の号及び取州特許第0 310 931 A2(Ethyl Corporation)を参照されたい。

【0128】Goingの米国特許第5,064,830号は、ゾボルレスタットを含む、血中尿酸レベルを低下させるための 特定のオキソフタラジニル情酸アルドースレダクターゼ の使用について開示する。

【0129】共に譲渡された米国特許第5,931,551号 は、ヒトにおいて脂質レベルを低下させるためのソボル レスタットを含む特定のアルドースレダクターゼ阻害剤 の使用について開示する。この開示では、血中のトリグ リモリドが上昇することによって生じた疾患、例えば、 心臓血管性障害、例えば、血栓症、動脈硬化症、心筋梗 第及び、狭心症の治療に有用性があると示唆している。 好ましいアルドースレダクターゼ阻害剤はソボルレスタ ットである。

【0130】アルドースレダクターゼ阻害剤なる用語 は、酵素アルドースレダクターゼによって触媒作用され るグルコースのソルビトールへの生物変換反応を阻害す る化合物を指す。

【0131】アルドースレダクターゼ阻害制は、グリコーゲンホンホリラーゼ阻害制と組み合わせて使用することができる。アルドースレダクターゼ阻害作用は、標準アッセイ[J.Malone, Diabetes, 29巻:861-864頁(1980年)、Red Cell Sorbitol、an Inhibitor of Diabetic Control]に従って当業者により容易に決定される。該論文でに確々のアルドースレダクターゼ間害剤が記載されているが、本発明の組成物及び方法で有用な他のアルドースレダクターゼ間害剤が当業者に公知であ

[0132] 組織中のアルドースレダクターゼ阻害剤の 括性は、(ソルビドールのさらなる産生を阻害してアル ドースレダクターゼを遮蔽することにより)組織ソルビ トールを低下または(ソルビドール産生を関害してアル ドースレダクターゼ、従ってフルクトース産生を遮蔽す ることにより)組織フルクトースを低下させるのに必要 なアルドースレダクターゼ阻害剤の量を試験することに よって決定することができる。

【0133】従って、本発明の組成物、組合せ及び方法 で有用なアルドースレダクターゼ阻害剤の例としては、 以下のものが挙げられる。

- 1. 3-(4-プロモ-2-フルオロベンジル)-3,4-ジヒドロ-4 -オキソ-1-フタラジン酢酸(ポナルレスタット: ponalre stat、米国特許第4,251,528号);
- 2. N[[(5-トリフルオロメチル)-6-メトキシ-1-ナフタ レニル]チオキソメチル]-N-メチルグリシン(トルレスタ ット:tolrestat、米国特許第4,600,724号);
- 3. 5-[(Z, E)-β-メチルシンナミリデン]-4-オキソ-2-チオキソ-3-チアブリデン酢酸(エバルレスタット: epal restat、米国特許第4, 464, 382号、米国特許第4, 791, 126 号、米国特許第4, 831, 045号):
- 4.3-(4-プロモ-2-フルオロペンジル)-7-クロロ-3,4-ジヒドロ-2,4-ジオキソー1(2H)-キナゾリン酢酸(ゼナレ スタット: zenarestat、米国特許第4,734,419号及び同 第4.883.800号):
- 5. 2R, 4R-6, 7-ジクロロ-4-ヒドロキシ-2-メチルクロマン-4-酢酸(米国特許第4, 883, 410号);
- 6. 2R, 4R-6, 7-ジクロロ-6-フルオロ-4-ヒドロキシ-2-メチルクロマン-4-酢酸(米国特許第4.883,410号);
- 7.3,4-ジヒドロ-2,8-ジイソプロピル-3-オキソ-2H-1, 4-ベングオキサジン-4-酢酸(米国特許第4,771,050号); 8.3,4-ジヒドロ-3-オキソ-4-「(4,5,7-トリフルオロ-2-ベングチアソリル)メチル]-2H-1,4-ベングチアゾン-2-酢酸(SPR-210,米国特許第5,562,572号);
- 9. N-[3,5-ジメチル-4-[(ニトロメチル)スルホニル]フ エニル]-2-メチルーペンゼンアセトアミド(ZD5522、米国 特許第5,270,342号及び米国特許第5,430,060号);
 - 10. (8)-6-フルオロスピロ[クロマン-4,4'-イミダゾリジン]-2,5'-ジオン(ソルビニル: sorbinil、米国特許第4.130.724号);
 - 11. d-2-メチル-6-フルオロ-スピロ(クロマン-4', 4'-イミダゾリジン)-2', 5'-ジオン(米国特許第4, 540, 704 号):
 - 12. 2-フルオロ-スピロ(9H-フルオレン-9, 4'-イミダゾ リジン)-2', 5'-ジオン(米国特許第4, 438, 272号);
 - 13. 2,7-ジ-フルオロ-スピロ(9H-フルオレン-9,4'-イミ ダプリジン)-2',5'-ジオン(米国特許第4,436,745号、米 国特許第4,438,272号);
 - 14. 2, 7-ジ-フルオロ-5-メトキシ-スピロ(9H-フルオレン-9, 4'-イミダゾリジン)-2', 5'-ジオン(米国特許第4, 4 36, 745号、米国特許第4, 438, 272号):
 - 15. 7-フルオロ-スピロ(5H-インデノール[1, 2-b] ピリジン-5, 3'-ピロリジン)-2, 5'-ジオン(米国特許第4, 436, 745号、米国特許第4, 438, 272号):
 - 16. d-cis-6'-クロロ-2',3'-ジヒドロ-2'-メチル-スピロ-(イミダゾリジン-4,4'-4'H-ピラノ(2,3-b)ピリジン)-2.5-ジオン(米国特許第4,980,357号):
 - 17. スピロ[イミダゾリジン-4,5' (6H)-キノリン]-2,5-ジオン-3'-クロロ-7',8'-ジヒドロ-7'-メチルー(5'-cis) (米国特許第5,066,659号);

18. (28, 48)-6-フルオロ-2', 5'-ジオキソスピロ(クロマン-4, 4'-イミダゾリジン)-2-カルボキサミド(米国特許第5, 447, 946号): 及び

19. 2-[(4-プロモ-2-フルオロフェニル)メチル]-6-フル オロスピロ[イソキノリン-4(H),3'-ピロリジン]-1,2', 3,5'(2H)-テトロン(ARI-509、米国特許第5,037,831 号)

【0134】他のアルドースレダクターゼ阻害剤には、以下の式Ia:

[0135]

[(E6]

「実中、Zidoまたは5であり、R'itとドロキシであるか、 ズla中R'がGirである化合物を製造するためにin-vivoで 除去し得る基であり;及び双及びは同一または異なり、 木業、トリフルオロメチル、フルオロ及びクロロから選 択される〕をもつ化合物またはその極寒的に許容可能な な若しくはプロドラッグが会れる。

【0136】上記アルドースレダクターゼ阻害剤の群で 好ましいサブグループとしては、1、2、3、4、5、 6、9、10及び17の番号の付いた化合物と、式Iaの 以下の化合物が挙げられる。

20. 3, 4-ジヒドロ-3-(5-フルオロベンゾチアゾール-2-イルメチル)-4-オキソフタラジン-1-イル-酢酸[R¹=ヒ ドロキシ: X=F: Y=H]:

21. 3-(5,7-ジフルオロベンゾチアゾール-2-イルメチル)-3,4-ジヒドロ-4-オキソフタラジン-1-イル酢酸[R^1 =ヒドロキシ;X=Y=F];

22. 3-(5-クロロベンゾチアゾール-2-イルメチル)-3,4-ジヒドロ-4-オキソフタラジン-1-イル酢酸[R¹=ヒドロ キシ:X=C1:Y=H]:

23. 3-(5, 7-ジクロロベンゾチアゾール-2-イルメチル)-3, 4-ジヒドロ-4-オキソフタラジン-1-イル酢酸[R^1 =ヒドロキシ; X=Y=Cl];

24. 3, 4-ジヒドロ-4-オキソ-3-(5-トリフルオロメチル ベンゾオキサゾール-2-イルメチル) フタラジン-1-イル 酢酸[R¹=ヒドロキシ: X=CF_n: Y=H]:

25. 3,4-ジヒドロ-3-(6-フルオロペンゾオキサゾール-2 -イルメチル)-4-オキソフタラジン-1-イル-酢酸[R¹=ヒ ドロキシ: X=F: Y=H]:

26. 3-(5,7-ジフルオロベンゾオキサゾール-2-イルメチル)-3,4-ジヒドロ-4-オキサフタラジン-1-イル酢酸[R¹ =ヒドロキシ;X=Y=F];

27. 3-(5-クロロベンゾオキサゾール-2-イルメチル)-3, 4-ジヒドロ-4-オキソフタラジン-1-イル酢酸[R¹=ヒド ロキシ: X=C1: Y=H1:

28. 3-(5,7-ジクロロベンプオキサゾール-2-イルメチル)-3,4-ジヒドロ-4-オキソフタラジン-1-イル酢酸[R¹ =ヒドロキシ; X=Y=C1]; 及び

29. ゾボルレスタット(zopolrestat); 1-フタラジン酢酸、3,4-ジヒドロ-4-オキソー3-[[5-(トリフルオロメチル)-2-ベンゾチアブリル]メチル]-[R¹=ヒドロキシ; X ートリフルオロメチル; Y-Hl。

【0137】化合物20~23及U²9では、ZはSである。化 合物24~28では、ZはJである。上記サブグループでは、 化合物20~29がより好ましく、化合物29が特に好まし い。式Iaのアルドースレダクターゼ阻害剤の製造方法 は、PCT制度公開等が1999/26669号に開示されている。

【0138】上記アルドースレダクターゼ阻害剤及び他 のアルドースレダクターゼ阻害剤のそれぞれは、糖尿病 性心筋症を治療するために一種以上のグリコーゲンホス ホリラーゼ阻害剤と組み合わせて使用することができ る。

【0139】グリコーゲンホスホリラーゼ阻索剤は、ソルビトールデヒドロゲナーゼ阻滞剤と組み合わせても使用することができる。ソルビトールデヒドロゲナーゼ阻害剤はフルクトースレベルを低下させ、神経障害、網販底、腎底、心筋症、細小血管障害、及びマクロ血管管由されてきた。米国特許第、728,704号及び開第6,866,578 号は、精業ソルビトールデヒドロゲナーゼを阻害することにより精尿病性合併症を治療さための化合物及び方法を開示するための化合物及び方法を開示するための化合物及び方法を開示するための化合物及び方法を開示する。

【0140】上記ソルビトールデヒドロゲナーゼ阻害剤 及び他のソルビトールデヒドロゲナーゼ阻害剤のそれぞ れを、糖尿病性心筋症を治療するために一種以上のグリ コーゲンホスホリラーゼ阻害剤と組み合わせて使用する ことができる。

【0141】グリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤は、グ ルココルチコイドレセプターアンタゴニストと組み合わ せても使用することができる。グルココルチコイドレヤ プター(GR)は、グルココルチコイド応答細胞中に存在 1. アゴニストによって刺激されるまで不活性状態で細 胞質ゾル中に存在する。刺激されると、グルココルチコ イドレセプターは細胞核に場所を置き換えて、そこでDN A及び/または(単数または複数種類の)蛋白質と特異的 に相互作用して、グルココルチコイド応答法で転写反応 を調節する。グルココルチコイドレセプターと相互作用 する蛋白質の二つの例は、転写因子、APIとNFκ-βであ る。かかる相互作用によってAPI-媒介転写とNFκ-B-媒 介配写を開害して、内性投与グルココルチコイドの抗-炎症活性を担うと考えられている。 さらに、グルココル チコイドは、核転写反応とは関係なく生理学的な作用も 発揮することができる。生物学的に関連するグルココル チコイドレセプターアゴニストとしては、コルチゾル及 びコルチコステロンがある。デキサメタゾン、プレドニ ゾン(prednisone)及びプレドニシロン(prednisilone)を 含む多くの合成グルココルチコイドレセプターアゴニス トが存在する。定義によると、グルココルチコイドレセ プターアンタゴニストはレセプターに結合して、グルコ コルチコイドレセプターアゴニストが、転写を含むGR媒 介事象と結合し誘発するのを防ぐ。RU486は非選択的グ ルココルチコイドレセプターアンタゴニストの一例であ る。GRアンタゴニストは、体内でグルココルチコイド過 剰または欠乏に関連する疾患の治療に使用することがで きる。それゆえ、これらは以下の、肥満、糖尿病、心血 管疾患、高血圧、X症候群、抑鬱、不安、緑内障、ヒト 免疫不全ウイルス(HTV)または後天性免疫不全症候群(AT DS)、神経退化(例えば、アルツハイマー病及びパーキン ソン病)、認知強化、クッシング症候群、アジソン病、 骨粗鬆症、意志薄弱(frilty)、炎症性疾患(例えば、変 形性関節症、リューマチ様動脈炎、喘息及び鼻炎)、副 腎機能の試験、ウイルス感染、免疫不全、免疫修飾、自 己免疫疾患、アレルギー、創傷治癒、強制的行動、多種

は0であり; EはC、CRaまたはNであり; FはCR4、CR4R5ま たはOであり;G、H及びIはA-環の2個の炭素原子または B-環の2個の炭素原子と一緒になって、一個以上のN、0 若しくはS原子を含む5員の複素環を形成し;但し、環 1つ当たり0及びSは多くても一つであり: T. K. L及びM は、B-環の2個の炭素原子と一緒になって1つ以上のN 原子を含む6目の複素環を形成し:Xは、a)存在した い、b)-CHo-、c)-CH(OH)-またはd)-C(O)-であり;R ,は、a)-H、b)-Z-CFっ、c)-(C,~Ce)アルキル、d)-(Cっ~ (C_6) アルケニル、e)- $(C_2 \sim C_6)$ アルキニル、f)-CHO、g)-C H=N-OR₁₂, h)-Z-C(0)OR₁₂, i)-Z-C(0)-NR₁₂R₁₃, j)-Z-C (0)-NR₁₂-Z-het, k)-Z-NR₁₂R₁₃, 1)-Z-NR₁₂het, m)-Z-h et、n)-Z-0-het、o)-Z-アリール、p)-Z-0-アリール、 q)-CHOH-アリール'、またはr)-C(0)-アリール'であり、 ここで置換基o)~r)中のアリール'は、以下の-Z-OH、-Z -NR₁₂R₁₃, -Z-NR₁₂-het, -C(0)NR₁₂R₁₃, -C(0)0(C₁~ C_c)アルキル、-C(0)OH、-C(0)-het、-NR₁₀-C(0)-(C₁~C $_{6}$)アルキル、 $-NR_{12}-C(0)-(C_{2}\sim C_{6})$ アルケニル、 $-NR_{12}-C$ (0)-(C₂~C₆)アルキニル、-NR₁₂-C(0)-Z-het、-CN、-Zhet、 $-0-(C_1 \sim C_3)$ $\mathbb{P} N + N - C(0) - NR_{12}R_{13}$ 、 $-0-(C_1 \sim C_3)$ $PN+N-C(0)O(C_1\sim C_6)PN+N$, $-NR_{12}-Z-C(0)O(C_1\sim$

からなる群から選択され; DはCR7、CR7R16、N、NR7また

薬耐性、嗜癖、精神病、食欲低下、悪液質、外傷後スト レス症候群、外科手術後骨折、医学的異化及び筋肉脆弱 予防を治療するのに使用することができる。

【0142】グリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤と組み合わせて使用し得るGRアンタゴニストの例としては、以下の式Ib:

【0143】 【化7】

[式中、mは1または2でありま。R-4-は任意の結合を表 し: Aは、

[0144] [化8]



 C_6) PN+N, $-N(Z-C(0)O(C_1\sim C_6)PN+N)_2$, $-NR_{12}-Z$ -C(0)-NR₁₂R₁₃, -Z-NR₁₂-SO₂-R₁₃, -NR₁₂-SO₂-het, -C (0)H、-Z-NR₁₂-Z-0(C₁~C₆)アルキル、-Z-NR₁₂-Z-NR₁₂R 13、-Z-NR₁₂-(C₂~C₆)シクロアルキル、-Z-N(Z-0(C,~C g)アルキル)2、-SO2R12、-SOR12、-SR12、-SO2NR $_{12}R_{13}$, $-0-C(0)-(C_1\sim C_4)$ \mathcal{F} \mathcal{V} + \mathcal{V} , $-0-SO_2-(C_1\sim C_4)$ \mathcal{F} ルキル、-ハロまたは $-CF_3$ の0、1または2個で独立し て置換されており;それぞれの場合に置いて2は独立し $(C_0 \sim C_0)$ アルキル、b)- $(C_2 \sim C_0)$ アルケニルまたは c)-(C,~Ce)アルキニルであり; R,はa)-H、b)-ハロ、c) -OH、d) O または1個の-OHで置換された-(C,~Ce)アル キル、e)-NR₁₂R₁₃、f)-Z-C(0)0(C₁~C₆)アルキル、g)-Z -C(0)NR₁₂R₁₃、h)-0-(C₁~C₆)アルキル、i)-Z-0-C(0)- $(C_1 \sim C_n) \mathcal{P} \mathcal{N} + \mathcal{N}, \quad j) - Z - 0 - (C_1 \sim C_n) \mathcal{P} \mathcal{N} + \mathcal{N} - C(0) - NR$ $_{12}R_{13}$, k)-Z-0-($C_1 \sim C_2$) $T N + N - C(0) - O(C_1 \sim C_6)T N$ キル、1)-0-(C2~Ca)アルケニル、m)-0-(C2~Ca)アルキ ニル、n)-0-Z-het、o)-COOH、p)-C(OH)R12R13、または q)-Z-ONであり; R_aは、a)-H、b)-(C₁~C₁₀)アルキルで あり、ここで結合している炭素原子以外の1または2個 の炭素原子は場合により、S、0及UNから独立して選択 される1または2個のヘテロ原子で置換されており、こ こでそれぞれの炭素原子は0、1または2個のR.で置換さ

れており、c)0、1または2個のR_で置換された-(Co~ C_{10})アルケニル、d)-(C_{2} ~ C_{10})アルキニル、ここで結合 している炭素原子以外の1個の炭素原子は場合により1 個の酸素原子で置換されており、ここでそれぞれの炭素 原子は0、1または2個のR_vで置換されており、e)-CH=C=C H₂、f)-CN、g)-(C₃~C₆)シクロアルキル、h)-Z-アリー ν , i)-Z-het, j)-C(0)0-($C_1 \sim C_6$) $\mathcal{P}\nu$ + ν , k)-0($C_1 \sim$ C₆)アルキル、1)-Z-S-R₁₂、m)-Z-S(0)-R₁₂、n)-Z-S(0)₂ -R₁₂、o)-CF₃、p)-NR₁₂0-(C₁~C₆)アルキルまたはq)-CH "OR, であり;但し、C-環のCR。Ra(7-位)とF部分(8-位)と の間に二重結合がある場合、RoとRoの一方は存在せず; それぞれの場合においてR.,は、独立してa)-OH、b)-ハ ロ、c)-Z-CF₃、d)-Z-CF(C₁~C₃アルキル)_o、e)-CN、f)- $NR_{12}R_{13}$, g)- $(C_3 \sim C_6)$ > 0 > 0 > 0 > 0 > 0 > 0クロアルケニル、i)-($C_0 \sim C_3$)アルキル-アリール、j)-h et、またはk)-Naであり;またはR2及びRaは一緒になっ τ, a)=CHR₁₁, b)=NOR₁₁, c)=0, d)=N-NR₁₂, e)=N-NR₁₂ -C(0)-R₁₂、f)オキシラニルまたはg)1,3-ジオキソラン-4-イルを形成し; それぞれの場合においてR₄及びR₆は、 独立して、a)-H、b)-CN、c)0~3個のハロで置換された-(C,~Ce)アルキル、d)0~3個のハロで置換された-(Co~ C_e)アルケニル、e)0~3個のハロで置換された- $(C_2$ ~ C_e) アルキニル、f)0~3個のハロで置換された-0-(C_1 ~ C_6) アルキル、g)0~3個のハロで置換された-0-(C。~Ca)ア ルケニル、h)0~3個のハロで置換された-0-(C。~Ce)ア ルキニル、i)ハロ、j)-0H、k)($C_3 \sim C_6$)シクロアルキル または1)(C。~Ca)シクロアルケニルであり;またはRa及 U'Reは一緒になって=0を形成し: Reは、a)-H、b)-CN、 c)0~3個のハロで置換された-(C₁~C₆)アルキル、d)0~ 3個のハロで置換された- $(C_2 \sim C_6)$ アルケニル、 $e)0\sim3個$ のハロで置換された- $(C_2 \sim C_R)$ アルキニル、またはf)-OH であり;それぞれの場合においてR₇及UR₁₆は、a)-H、 b)-ハロ、c)-CN、d)0~3個のハロで置換された-(C,~ C_6)アルキル、e)0~3個のハロで置換された- $(C_5 \sim C_6)$ ア ルケニル、またはf)0~3個のハロで置換された-(C。~ Ca) アルキニルであり、但し、DがNRっであるとき、Rっは-CNでも-ハロでもないそれ以外のものであり;またはR₇ 及UR,eは、一緒になって=0を形成し;それぞれの場合 においてR₈、R₉、R₁₄及びR₁₅は、独立してa)-H、b)-ハ ロ、c)0~3個のハロで置換された(C_1 ~ C_6)アルキル、d) 0~3個のハロで置換された-(C2~Ce)アルケニル、e)0~ 3個のハロで置換された- $(C_2 \sim C_6)$ アルキニル、f)-CN、 g)- $(C_3 \sim C_6)$ シクロアルキル、h)- $(C_3 \sim C_6)$ シクロアルケ $= \mu$, i)-0H, j)-0-(C₁~C₆) $= \mu$, k)-0-(C₁~C₆) アルケニル、1)-0-($C_1 \sim C_6$)アルキニル、m)-NR₁₂R₁₃、 n)-C(0)OR, 。またはo)-C(0)NR, 。R, 。であり;またはR。及 URoは、C-環上で一緒になって=Oを形成し、但し、mが 2であるとき、R₀及びR₀の一組だけが一緒になって=0を 形成し;または R_{14} 及 UR_{15} は、一緒になって=0を形成 し、但し、R14及びR15が一緒になって=0を形成すると

き、DはCR2以外のものであり且つEはC以外のものであ り;Rioは、a)-ハロ、-OH及び-Naから独立して選択され た0~3個の置換基で置換された-(C,~C,o)アルキル、b) -ハロ、-OH及び-N,から独立して選択された0~3個の置 換基で置換された- $(C_2 \sim C_{10})$ アルケニル、c)-ハロ、-OH 及び-N,から独立して選択された0~3個の置換基で置換 された-(C2~C10)アルキニル、d)-ハロ、e)-Z-CN、f)-0 H, g)-Z-het, h)-Z-NR₁₂R₁₃, j)-Z-C(0)-het, i)-Z-C (0)-(C₁~C₆)アルキル、k)-Z-C(0)NR₁₂R₁₃、1)-Z-C(0)-NR₁₂-Z-CN, m)-Z-C(0)-NR₁₂-Z-het, n)-Z-C(0)-NR₁₂-Z-アリール、o)-Z-C(0)-NR₁₂-Z-NR₁₂R₁₃、p)-Z-C(0)-NR₁₂ -Z-O(C,~C,)アルキル、q)-(C,~C,)アルキル-C(0)0H、 r)-Z-C(0)0(C,~Ce)アルキル、s)-Z-0-(C,~Ce)アルキ ル-het、t)-Z-O-(C_0 ~ C_6)アルキル-アリール、u)0~2個 のR。で置換された-Z-O-(C,~Ce)アルキル、v)-Z-O-(C, $\sim C_6$) \mathbb{Z} \mathbb{Z} het, x)-Z-O-Z-het-Z-het, y)-Z-O-Z-het-Z-NR₁₂R₁₃, z)-Z-O-Z-het-C(0)-het, a1)-Z-O-Z-C(0)-het, b1)-Z-O -Z-C(0)-het-het、c1)-Z-0-Z-C(0)-(C₁~C₆)アルキル、 d1)-Z-0-Z-C(S)-NR₁₂R₁₃, e1)-Z-0-Z-C(0)-NR₁₂R₁₃, f 1)-Z-0-Z-(C₁~C₃)アルキル-C(0)-NR₁₂R₁₃、g1)-Z-0-Z-C(0)-0-(C1~C6)アルキル、h1)-Z-0-Z-C(0)-0H、i1)-Z-0-Z-C(0)-NR₁₂-0-(C₁~C₆)アルキル、j1)-Z-0-Z-C(0)-N R₁₂-OH, k1)-Z-0-Z-C(0)-NR₁₂-Z-NR₁₂R₁₃, 11)-Z-0-Z-C (0) -NR₁₀-Z-het, m1)-Z-0-Z-C(0)-NR₁₀-S0₀-(C₁~C₆) ア ルキル、n1)-Z-0-Z-C(=NR₁₂)(NR₁₂R₁₃)、o1)-Z-0-Z-C(= NOR, a) (NR, aR, a), p1)-Z-NR, a-C(0)-0-Z-NR, aR, a, q1)-Z-S-C(0)-NR₁₂R₁₃、r1)-Z-0-S0₂-(C₁~C₆)アルキル、s 1)-Z-0-S0₂-アリール、t1)-Z-0-S0₂-NR₁₂R₁₃、u1)-Z-0-SO₂-CF₃、v1)-Z-NR₁₂C(0)OR₁₃またはw1)-Z-NR₁₂C(0)R₁₃ であり;またはRo及びRooは式A-5の部分で一緒になって a)=0またはb)=NOR₁₂を形成し; R₁₁は、a)-H、b)-(C,~C $_{5}$)アルキル、c)-($C_{3}\sim C_{6}$)シクロアルキルまたはd)-(C_{0} ~C₃)アルキル-アリールであり;それぞれの場合におい て、R,o及びR,oはそれぞれ独立して、a)-H、b)-(C,~ C_{e})アルキルであり、ここで結合している炭素以外の1 または2個の炭素原子は、場合により、S、0及UNから 独立して選択される1または2個のヘテロ原子により置 き換わっており、ここでそれぞれの炭素原子は、0~6個 のハロで置換されており、c)0~6個のハロで置換された -(C₂~C_n)アルケニル、またはd)結合している炭素以外 の1個の炭素原子は、場合により、1個の酸素原子で置 き換わっており、ここでそれぞれの炭素原子は0~6個の ハロで置換されており;またはRia及びRiaはNと一緒に なってhetを形成し;またはRgとRuまたはRgとは一緒 になって1,3-ジオキソラニルを形成し;アリールは、a) 0~3個のR_で置換されたフェニル、b)0~3個のR_で置換 されたナフチル、またはc)0~3個のR,で置換されたビフ エニルであり; hetは窒素、酸素及び硫黄からなる群か ら独立して選択される1個~3個のヘテロ原子を含有す る5、6または7員の飽和、一部飽和、または不飽和環 であり、上記複素環のどれもがベンゼン環またはもう一 つの複素環に融合している任意の二環式基を含み;前記 窒素原子は酸化状態でN-オキシド形となっていてもよ く;0~3個のR、で置換されており;それぞれの場合でR、 は独立して、a)-ハロ、b)-OH、c)-(C,~Cc)アルキル、 d)- $(C_2 \sim C_6) P N f = N$, e)- $(C_2 \sim C_6) P N f = N$, f)-0 $(C_1 \sim C_6) \mathcal{F} \mathcal{N} + \mathcal{N} \times g) = 0 (C_2 \sim C_6) \mathcal{F} \mathcal{N} \mathcal{F} = \mathcal{N} \times h) = 0 (C_2 \sim C_6) \mathcal{F} \mathcal{N} + \mathcal{N} \times h = 0 \times h$ $\sim C_6$) $r \nu + = \nu$, i) $-(C_0 \sim C_6) r \nu + \nu - NR_{12}R_{13}$, j) $-C_0$ (0)-NR₁₂R₁₃, k)-Z-SO₂R₁₂, 1)-Z-SOR₁₂, m)-Z-SR₁₂, n)-NR₁₂-SO₂R₁₃, o)-NR₁₂-C(0)-R₁₃, p)-NR₁₂-OR₁₃, q) -SO₂-NR₁₂R₁₃、r)-CN、s)-CF₂、t)-C(0)(C₁~C₆)アルキ ル、u)=0、v)-Z-SO。-フェニル、またはw)-Z-SO。-hetで あり; アリール' はフェニル、ナフチルまたはピフェニ ルであり; het'は窒素、酸素及び硫黄からなる群から独 立して選択される1個~3個のヘテロ原子を含有する 5、6または7員の飽和、一部飽和または不飽和環であ り、上記複素環のどれもがベンゼン環またはもう一つの 複素環に融合している任意の二環式基を含み:但し、 1)X-R,は水素でもメチルでもないそれ以外のものであ n:

2)R₉及びR₁₀がA-環上の置換基であるとき、これらはモ ノ-メトキシでもジ-メトキシでもないそれ以外のもので あり;

3) R_2 及び R_3 が一緒になって=CHR $_{11}$ または=0を形成し、ここで R_{11} が-0-(C_1 ~ C_6)アルキルであるとき、-R- X_1 は(C_1 ~ C_4)アルキル以外のものであり;

4)R₂及びR₃が一緒になってC=0を形成し、R₉がA-環上の 水素であるとき;またはR₂がはドロキシであり、R₆が水 素であり及びR₉が小環上の水素であるとき、R₁₀はA-環 上の2-位の-0-(C₁~-C₆)アルキルでも-0-CH₂-フェニルで もないそれ以外のものであり;

5)X- R_1 が $(C_1 \sim C_4)$ アルキル、 $(C_2 \sim C_4)$ アルケニルまたは $(C_2 \sim C_4)$ アルキニルであるとき、 R_0 及び R_{10} はモノーヒド ロキシでも=0でもないそれ以外のものであり、一緒の場合そのジオール形を含み、

6) 次が存在しないとき、R, はB-環及 (び)-環の核合点に直 接結合したN、0またはから強立して選択されたヘテロ 原子含含計7-5部分以外のものである(1999年4月30日 出願の米国暫定特許出願番号第60/132, 130号参照)]の化 合物、その異性体、前記化合物若しくは異性体のプロド ラッグ、または前記化合物、異性体若しくはプロドラッ グの医薬術に許容可能な塩が挙げられる。

【0145】上記グルココルチコイドレセプターアンタ ゴニスト及び他のグルココルチコイドレセプターアンタ ゴニストはそれぞれ、糖尿病性心筋症を治療するために グリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤と組み合わせて使用 することができる。

【0146】グリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤は、ナトリウム-水素交換型1(NHE-1)阻害剤と組み合わせても

使用することができる。NHB-1阻害剤の例としては、式I c・

【0147】 【化9】

T To

の化合物、そのプロドラッグまたは前記化合物若しくは 前記プロドラッグの医薬的に許容可能な塩が挙げられ、 ここで、Zは、結合した炭素であり、2個の隣接する窒 素を有する5員の、ジアザ、二不飽和環であり、前記環 は場合により、 R^1 、 R^2 及び R^3 から独立して選択された3 個以下の置換基で一-、二-または三-置換されている か;またはZは、結合した炭素であり、5員の、トリア ザ、二不飽和環であり、前記環は場合により、R4及びR5 から独立して選択された2個以下の置換基で--または 二-置換されており;ここで、R1、R2、R3、R4及びR 5は、それぞれ独立して、水素、ヒドロキシ(C,~C,)ア ルキル、 $(C_1 \sim C_4)$ アルキル、 $(C_1 \sim C_4)$ アルキルチオ、 $(C_1 \sim C_4)$ $_3\sim C_4$) シクロアルキル、 $(C_3\sim C_7)$ シクロアルキル $(C_1\sim C_7)$ a)アルキル、(C,~Ca)アルコキシ、(C,~Ca)アルコキシ (C,~C₄)アルキル、モノ-N-若しくはジ-N, N-(C,~C₄)ア ルキルカルバモイル、M若しくはM(C,~C,)アルキルで あり、前記($C_1 \sim C_4$)アルキル部分のいずれもが場合によ り、1~9個のフッ素を含み;前記(C,~Ca)アルキルま たは(C。~C。)シクロアルキルは場合によりヒドロキシ、 $(C_1 \sim C_4)$ \mathcal{P} \mathcal{N} \mathcal{P} \mathcal{N} \mathcal{N} アルキルスルフィニル、 $(C_1 \sim C_4)$ アルキルスルホニル、 (C1~Ca)アルキル、モノ-N-若しくはジ-N, N-(C1~Ca)ア ルキルカルバモイルまたはモノ-N-若しくはジ-N, N-(C, ~C.)アルキルアミノスルホニルで独立して--または二 -置換されており;及び前記(C₂~C₄)シクロアルキルは 場合により1~7個のフッ素を含み:ここでMは、酸 素、硫黄及び窒素から独立して選択される1~3個のへ テロ原子を場合により有する一部飽和、完全飽和または 完全不飽和の5~8員環であるか、または窒素、硫黄及 び酸素から独立して選択される1~4個のヘテロ原子を 場合により有する、2個の融合した一部飽和、完全飽和 または完全不飽和の3~6員環からなる二環式環であ り:前記Mは、その部分が単環式の場合には1個の環上 で、その部分が二環式の場合には一方または両方の環上 の炭素または窒素上で、 R^6 、 R^7 及び R^8 から独立して選択 される3個以下の置換基で場合により置換されており、 ここで R^6 、 R^7 及び R^8 の一つは、 $(C_1 \sim C_4)$ アルキルで場合 により置換された酸素、硫黄及び窒素から独立して選択 される1~3個のヘテロ原子を場合により含む一部的 和、完全飽和、または完全不飽和の3~7員環であり、

さらにR⁶、R⁷及TKR⁸は場合によりヒドロキシ、ニトロ、 ハロ、 $(C_1 \sim C_4)$ アルコキシ、 $(C_1 \sim C_4)$ アルコキシカルボ ニル、(C₁~C₄)アルキル、ホルミル、(C₁~C₄)アルカノイル、 $(C_1 \sim C_4)$ アルカノイルオキシ、 $(C_1 \sim C_4)$ アルカノ イルアミノ、(C,~C,)アルコキシカルボニルアミノ、ス ルホンアミド、(C,~C,)アルキルスルホンアミド、アミ ノ、モノ-N-若しくはジ-N, N-(C,~C,)アルキルアミノ、 カルバモイル、モノ-N-若しくはジ-N,N-(C₁~C₄)アルキ ルカルバモイル、シアノ、チオール、 $(C_1 \sim C_a)$ アルキル チオ、 $(C_1 \sim C_a)$ アルキルスルフィニル、 $(C_1 \sim C_a)$ アルキ ルスルホニル、モノ-N-若しくはジ-N.N-(C,~C,)アルキ ルアミノスルホニル、 $(C_0 \sim C_4)$ アルケニル、 $(C_0 \sim C_4)$ ア ルキニルまたは(Cg~Cg)シクロアルケニルであり;ここ で前記($C_1 \sim C_4$)アルコキシ、($C_1 \sim C_4$)アルキル、($C_1 \sim C$ z)アルカノイル、(C,~C,)アルキルチオ、モノ-N-若し くはジ-N, N-(C,~C,)アルキルアミノまたは(C,~C,)シ クロアルキルR⁶、R⁷及びR⁸置換基は場合により、ヒドロ キシ($C_1 \sim C_4$)アルコキシカルボニル、($C_3 \sim C_7$)シクロア ルキル、 $(C_1 \sim C_4)$ アルカノイル、 $(C_1 \sim C_4)$ アルカノイル アミノ、 $(C_1 \sim C_4)$ アルカノイルオキシ、 $(C_1 \sim C_4)$ アルコ キシカルボニルアミノ、スルホンアミド、(C,~C,)アル キルスルホンアミド、アミノ、モノ-N-若しくはジ-N,N-(C,~C,)アルキルアミノ、カルバモイル、モノ-N-若し くはジ-N, N-(C,~C₄)アルキルカルバモイル、シアノ、 チオール、ニトロ、 $(C_1 \sim C_4)$ アルキルチオ、 $(C_1 \sim C_4)$ ア ルキルスルフィニル、(C,~C,)アルキルスルホニルまた はモノ-N-若しくはジ-N, N-($C_1 \sim C_4$)アルキルアミノスル ホニルで独立して一-置換されているか、場合により1 ~9個のフッ素で置換されている(PCT国際公開第W099/4 3663号参照)。

【0148】上記NHE-1阻害利及び他のNHE-1阻害利はそれでれ、螺尿病性心筋症を治療するためにグリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤と組み合わせて使用することができる。

【0149】さらに、グリコーゲンホスホリラーゼ阻害 割は、甲状腺ホルモン模擬薬(thyromimetic)と組み合わ せて使用することができる。甲状腺ホルモン類、特に生 物学的に活性なヨードチオニン類は正常な発育及び代謝 ホメオスタシスを維持するのに重要であることが容認さ れている。甲状腺ホルモン類はコレステロールの胆汁酸 への代謝を刺激し、脂肪細胞の他のホルモンへの脂肪分 解応答を強める。米国特許第4,766,121号;同第4,826,8 76号:同第4,910,305号;及び同第5,061,798号は、特定 の甲状腺ホルモン模擬薬(thyroid hormone mimetic s)、即ち、3,5-ジブロモ-3'-[6-オキソ-3(IH)-ピリダジ ニルメチル - チロニン類を開示する。米国特許第5,284、 971号は、特定の甲状腺ホルモン模擬コレステロール低 下薬、即ち、4-(3-シクロヘキシル)-4-ヒドロキシまた は-メトキシフェニルスルホニル)-3,5-ジプロモ-フェニ ル酢酸化合物を開示する。米国特許第5,401,772号;同

第5.64.468号; 及び開第5.569.674号は、 脂質低下薬で ある特定の甲状腺ホルモン模擬薬、即ち、ヘテロ酢酸蔣 解体を開示する。さらに、甲状腺ホルモン型の特定のオ キサミド酸誘導体は当業界で公知である。例えば、No koyamaらのJournal of Medicinal Chemistry、38(4): 695-707頁 (1995) で発表された論文では、エ₃の天然の代 脂産物中の-Cは基を一批事で置き換えて、HNOOO₃1を表 成することを記載する。同様に、International Congressional Service (Atherosclerosis X) 1066:321~32 4(1995) で発行された高文でR.E. Steeleb と、Atheroscl にのいま。126:32~63(1996) で発行されたこれを計画的は、脂質・低下性甲状腺ホルモン模擬薬として有用で、 不都合な心臓液性のない、物定のオキサミド酸薄導体に いいて源機している。

【0150】上記甲状腺ホルモン模擬性化合物及び他の 甲状腺ホルモン模擬性化合物はされぞれ、糖尿病性心筋 溶合物するのに一種以上のグリコーゲンホスホリラー ゼ阻害剤と組み合わせて使用することができる。

【0151】糖尿病性心筋症を治療するための本発明の 別の側面では、グリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤は、 高血圧を治療するために使用し得る化合物と組み合わせ て使用することができる。高血圧を治療することができ る化合物種の例としては、カルシウム遮断薬、ACE阻害 剤、利尿薬、アンギオテンシンIIレセプター遮断薬、β -遮断薬、及びα-アドレナリン作動遮断薬が挙げられ る。さらに、上記種類の化合物の組合せは、高血圧を治 療するのに使用されており、抗-高血圧薬のこれらの組 合せは、一種以上のグリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤 と組み合わせて使用することができる。糖尿病性心筋症 を治療するためにグリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤と 組み合わせて使用することができる高血圧を治療するた めに使用する特定の化合物の例としては、Cardizem、Ad alat, Calan, Cardene, Covera, Dilacor, DynaCirc, P rocardia XL, Sular, Tiazac, Vascor, Verelan, Isop tin, Nimotop, Norvasc, Plendil, Accupril, Altace, Captopril, Lotensin, Mavik, Monopril, Prinivil, Un ivasc、Vasotec及びZestril(いずれも登録商標)が挙げ Sh.S.

【0152】以下に示す実施例は、本発明の特定の態様 を説明するためのものであり、請求の範囲を全む本明細 書の範囲を限定するものではない。本出願中で引用する 全ての特許、特許出願及び他の文献は、本明細書中、参 照として含まれる。

[0153]

【実施例】動動、特に哺乳賦(例えば、ヒト)における疾 起(例えば、本明維事中に詳維が記載されているもの)を 処置したり予助する膝の巣剤としての本発例の化合物の 有用性は、以下に記載するin-viro及びin-vivoアッセ 本並びに慣用のアッセイにおける化合物の活性により示 される。そのようなアッセイは、本発明の化合物の活性 が他の公知の化合物の活性と比べることができる手段も 提供する。これらの比較の結果は、動物、特にヒトを含 む哺乳類において、そのような疾患を処置するための投 業レベルを決定するのに有用である。

グリコーゲンホスホリラーゼ産生及びアッセイ グリコーゲンホスホリラーゼが「a」 状態(グリコーゲン ホスホリラーゼaまたは略らCPAと参照される)であり、 本明無書中、ヒト肝臓グリコーゲンホスホリラーゼa(Ma GPa)、ヒト筋肉グリコーゲンホスホリラーゼa(MusCPa)と 及びヒト版グリコーゲンホスホリラーゼ(MusCPa)と される三種類の純化グリコーゲンホスホリラーゼ(GP)同 位酵素は、以下の方法により得ることができる。 希現及び発酵

HLGP及びcDNA(それぞれNewgardら、Proc. Natl. Acad. Sc i.,83巻:8132~8136頁(1986)、及びNewgardら、Proc. Na tl. Acad. Sci., 263巻:3850~3857頁(1988)に記載されて いるようにして得た)並びにHMGP及びcDNA[Kubischら、C enter for Molecular Neurobiology, University o f Hamburg, Martinistrasse 85, Hamburg, 20246. ドイツ; Genbank (National Center for Biotechnolo gy Information, National Institutes of Health, 米国)取得番号 U94774、U94775、U94776及U5U94777、1 997年3月20日提出:Burkeら、Proteins、2巻:177~1 87頁(1987): 及びHwangら、Eur. I. Biochem., 152拳, 267 ~274頁(1985)によりヒト骨格筋グリコーゲンホスホリ ラーゼ遺伝子及び部分cDNA配列を単離するための情報及 び方法をもとにして、ポリメラーゼ鎖反応(PCR)-産生cD NAフラグメントでStratagene (Stratagene Cloning Sy stem.La Jolla、CA)ヒト筋肉cDNAライブラリーをスク リーニングすることにより得た]を大腸菌株XL-1ブルー (Stratagene Cloning Systems, LaTolla, CA)中のプ ラスミドpKK233-2(Pharmacia Biotech, Inc., Piscata way、New Jersey)から発現させた。株をLB培地(10gト リプトン、5g酵母抽出物、5g NaCl及び1ml NaOH/lか らなる)+100mg/Lアンピシリン、100mg/Lピリドキシン 及び600mg/L MnCl。に接種し、37℃で生長させて細胞密 度OD₅₅₀=1.0とした。この時点で、細胞を1mM イソプロ ピル-1-チオ-β-D-ガラクトシダーゼ(IPTG)で誘発し た。誘発3時間後、細胞を遠心分離により集め、精製が 必要になるまで細胞ペレットを-70℃で凍結させた。 【0154】HBGP cDNAは、幾つかの方法、例えば、Cr earら(J. Biol, Chem. 270:13748~13756頁(1995))により 記載の方法により発現させることができる。HBGPの発現 に関する、Crearらにより記載された方法(I, Biol, Chem. 270巻:13748~13756頁(1995))は、以下の通りである:H BGP cDNAは大腸菌株25A6中プラスミドpTACTACから発現 させることができる。株をLB培地(10gトリプトン、5g酵 母抽出物、5g NaCl、及び1ml IN NaOH/1からなる)+ 50mg/Lアンビシリンに接種して一晩生長させ、次いで新 しいLB培地+50mg/Lアンピシリンに再懸濁させ、250μM イソプロビルー・チオ−β-0-ガラクトシド(IPTG)、0.5mM ビリドキシン及び3mM MnCl。を含有するLB/amp媒質の40 倍容量中に再び接触し、22℃で48~50時間増殖させた。 網胞は遠心分離により集め、精製する必要があるまで細 胞ペレットを一つ0℃で凍着させた。

【0 15 5 】 HLGP cDNAは、プラスミ FpBlueBacIII(In vitrogen Corp., San Diego, CA)から発理させ、これをStY解散にBaculoGold Linear Viral DNA(Parming en, San Diego, CA)から発理させ、これ 機体ウイルスをプラークー精製した。 蛋白質の産生に同しては、血清を含まない特地で増殖させたSrsff線版では、回り、II血素持含有熔地、Gibco BRL、Life Technologies、Grand Island、W)をmoi(多重感染度)0.5及び細胞密度とNOFMA(Telkp、させた、27でで72時間増殖させた後、細胞を遠心分離し、特製する必要があるまで細胞ペレットを一つびで凍結させた。

大腸菌中で発現させたグリコーゲンホスホリラーゼの精 製

上記ペレット中の大腸菌を、0.2mM DTT、1mM MgC1。と 以下のプロテアーゼ阻害剤: 0.7 µ g/mlペプスタチンA、 0.5 μg/m1ロイペプチン、0.2mMフェニルメチルスルホニ ルフルオリド(PMSF)、及び0.5mmEDTAと共に25mM β-グ リセロホスフェート(nH7.0)中に再懸濁させ、200 u g/ml リゾチーム及び3μg/mlDNAase中で予備処理し、続いて2 50mlバッチでBranson Model 450超音波細胞破壊機(Br ansonSonic Power Co., Danbury CT)を使用して氷上 で5×1.5分間超音波処理することにより溶解させた。 大腸菌細胞溶解物を35,000×gで1時間遠心分離し、次 いで0.45ミクロンフィルターを通して濾過することによ ってきれいにした。溶解物の溶解性画分中のGP(全蛋白 質の1%未満と見積もられる)を、以下に記載する一連の クロマトグラフィー段階から(以下、GPa活性アッセイで 記載するように)酵素活性をモニターすることによって 精製した。

固定化金属親和性クロマトグラフィー(IMAC)

この段階は、Liongらの方法(Liongら、Jouran1 of Chromatography 584巻: 77~84頁(1992年))をベースとした。(原細胞ベレット約10~250gから製造した)施設溶解物の濾過した溶解性両分500mlを、50ml CuCl。及び25 ml B・グリセロホスタェート、250ml MaCl 及び1ml イミダナール(の17) (平衡緩緩)を充填した形成では、MaC Chel ating Sepharose (Pharmacia LKB Biotechnology、Piscatawsy、New Jersey)の130mlカラムに設度した。 450 がベースラインに戻るまでカラムを平衡緩緩がで洗浄した。 次いでサンブルを100mlイミダンールを含有する同一緩衝波でカラムから溶出させて結合炉及び他の結合質直管除法した。(P括性を含有する両分をブール(約600ml)し、エチレンジアミン四酢酸(EDTA)、DL・ジチオトレイトール(DTT)、フェールメチルスルボニルフルオリド(MSF)、ロイベブチン及びベラスタチンAを添加して、

それぞれの 3ml, 0.2ml, 0.2ml, 0.5 μ μ ml 及び 0.7 μ μ/m 濃度を得た。プールしておいたGPを25ml トリス-HC1 (pH7.3)、3ml DT電荷液(鉛荷液A)で平衡化させたSeph adex G-25カラム(Sigma ChemicalCo., St.Louis, M issouri)で限塩してイミダゲールを除去し、米上で貯蔵 し、必要により第二のクロマトグラフィー段階(以下に 示す)にかけた。

5'-AMP-セファロースクロマトグラフィー

次に脱塩しプールしておいたGPサンプル(約600ml)を、 上記緩衝液A(上記参照)で平衡化した5'-AMPセファロー ス(Pharmacia LKB Biotechnology, Piscataway, New Jersey)70mlと混合した。混合物を22℃で1時間、緩や かに撹拌し、次いでカラムに充填し、Accoがベースライ ンに戻るまで緩衝液Aで洗浄した。GP及び他の蛋白質を 25mM トリス-HCl、0.2mM DTT及び10mM アデノシン5' --リン酸(AMP)pH7.3(緩衝液B)でカラムから溶離し た。GP-含有面分を以下に記載する酵素活性を検出しM. 約97kdal GP蛋白質バンドを、ナトリウムドデシルサル フェートポリアクリルアミドゲル電気泳動法(SDS-PAGE) により視覚化し、次いで銀染色法(2D-silver Stain I I. Daiichi Kitl Daiichi Pure Chemicals C o., LTD., 東京、日本)により確認してからプールし た。プールしたGPを25mM B-グリセロホスフェート、0.2 mM DTT、0.3mM EDTA、200mM NaCl、pH7.0緩衝液(緩 術液C)中で透析し、使用するまで氷上で貯蔵した。 【0156】GP酵素を使用する前に、酵素を大腸菌株XL

【0 15 6】GP酵素を使用する前に、酵素を大腸菌株XL-1 Blue(Stragene Cloning Systems, LaJolla、カリフォルニア)で発現したように不活性形(GPという)から活性形(GPaという)に、以下のセクション (A) GPの活性化に記載の方法により転換した。

Sf9細胞で発現したグリコーゲンホスホリラーゼの精製 上記ペレット中のSf9細胞を、25mM β-グリセロホスフ ェート(pH7.0)と0.2mMDTT、1mM MgCl₂と以下のプロテ アーゼ阻害剤: 0.7 μg/ml ペプスタチンA、0.5 μg/ml ロイペプチン、0.2mMフェニルメチルスルホニルフル オリド(PMSF)、及び0.5mM EDTAに再懸渦し、3μg/mlDN Aase中で予備処理し、続いてBranson Model 450超音 波細胞破壊機(Branson Sonic Power Co., Danbury C T)を使用して氷上で3×1分間超音波処理することによ り溶解させた。次いで、Sf9細胞溶解物を35,000×gで1 時間遠心分離し、次いで0.45ミクロンフィルターを通し て濾過することによってきれいにした。溶解物の溶解性 画分中のGP(全蛋白質の1%未満と見積もられる)を、以 下に記載する一連のクロマトグラフィー段階から(以 下、GPa活性アッセイで記載するように)酵素活性をモニ ターすることによって精製した。

国定化金属規和性クロマトグラフィー(IMC) 国定化金属規和性クロマトグラフィーを、以下のセクションに記載の如く実施した。次いでブールしておいた、 財塩したOPをさらに処理するまで水上で貯織した。

GPの活性化

さらにクロマトグラフィーにかける前に、Sf9無胞中で 発現させた不活性酵素の両分(GPbという)を以下のセク ション(A) GPの活性化に記載の方法により活性形(GPa という)に転換した。

アニオン交換クロマトグラフィー

以下に記載の如く、固定化ホスホリラーゼキナーゼとの 反応によってIMAC精製GPbをGPaに活性化した後、プール しておいたGPa画分を、0.5mM DTT、0.2mM EDTA、1.0m M フェニルメチルスルホニルフルオリド(PMSF)、1.0μ g/mlロイペプチン及び1.0 u g/mlペプスタチンAを含有 する25mM トリス-HC1、pH7.5に対して透析した。次い で画分をMonoQ Anion Exchange Chromatographyカラ A (Pharmacia Biotech. Inc., Piscataway, New Jers ey)上に装填した。Assoがベースラインに戻るまで、カ ラムを平衡緩衝液で洗浄した。次いでサンプルを0~0.2 5MNaC1の直線勾配液でカラムから溶出し結合GP及び他の 結合蛋白質を除去した。GP-含有画分は、A280における ピーク蛋白質吸収に関して溶離液をモニターすることに より検出するように、0.1~0.2M NaCl節囲で溶離し た。次いで、GP蛋白質をナトリウムドデシルサルフェー トポリアクリルアミドゲル電気泳動法(SDS-PAGE)により M.約97kdal GP蛋白質パンドを視覚化し、次いで銀染色 法(2D-silverStain II. [Daiichi Kit], Daiichi Pure Chemicals Co., LTD., 東京、日本)で確認し てからプールした。プールしたGPを25mM N, N-ビス-(2-ヒドロキシエチル)-2-アミノエタンスルホン酸(BES)、 1.0mM DTT、0.5mM EDTA、5mMNaC1、pH6.8緩衝液中に 透析し、使用するまで氷上で貯蔵した。

GP酵素活性の検出

A) GPの活性化: GPbのGpaへの転換

GP酵素活性を検出する前に、酵素を大腸菌体エー Blue 中で発現した不活性形(GPbという)(Stragene Cloing Systems、LaJolla、California)から活性形(GPbとい う)へ、以下のホスホリラーゼキナーゼを使用するGPの ホスホリル化により転換した。STS無線中で発現した不 活性酵素(GPbという)の両分を以下の方法により活性形 (GPbという)に転換した。

固定化ホスホリラーゼキナーゼとのGP反応

ホスホリラーゼキナーゼ(Sigma Chemical Company, St. Louis, Mo)を製造業者の説示に従ってAffi-Gel (登録 前標)10Girokad Corp., Melvile, NY)上に固定化した。 要するに、ホスホリラーゼキナーゼ酵素(10mg)を、100m 間、洗浄したAffi-Gel (登録前標)ピーズ(Iml)でインキ ユベートした。次いでAffi-Gel (登録前標)ピーズを同一 影響液で一間洗浄してから、50ml 旧PEPSと1Mグリシン メチルエステル、pH8.0で室温で1時間、遮断した。遮 肺緩衝液で開発とし、貯燥用に50ml 相PEPS(pH7.4)、1ml 后メルカア)上エタノール及の70.2% Nal、温度き換え た。GD+6GPaに転換させるために使用する前に、Affi-6 (登録前標) 固定化ホスホリラーゼキナーゼピーズを、 25ml βーグリセロホスフェート、0.3ml DTI、及び0.3 ml DTIA、pHT.8からなる、キナーゼ反応を実施するの に使用する経衝液(キナーゼアッセイ経衝液)中で洗浄す ることによって平衡化した。

【0157】上記5-MMーセファロースクロマトグラフィー(大腸菌ロ末)から得た一部精製した、不活性GPbまたは上記IMGCSP9細胞ロ末)から得たGPaとGPbをの混合物をキナーゼアッセイ級衝放で1:10に希釈し、次いで、Affi-Gel《登録館館》ピーズ上に固定化した上記ホスホリラーゼキサーゼ酵素と混合した。NaMTPを活加して5mMとし、MG1金添加して6mMとした。得られた混合物を25℃30~60分間総やかに混合した。活性化サンブルをピーズから取り出し、GPaへ転換することによるGPbの活性化率を3.3mM AMPの有無におけるGP時来活性を検出するととにより事情と、GPa等素活性(AMP-依存性)による全GP酵素活性のパーセントは、以下のように計算した。【0158】

全 HLGP 活性 - AMP HLGP 活性 + AMP

また、GPかのCPaへの転換は、GPかのCPaへの転換後の電気 泳動移動度におけるシフトをベースとした等電点電気洗 動能によりモニターすることができる。GPサンプルはプレ キャストゲル (pl範囲 4 ~ 6.5)を用いるPharmacia Pfas tGel System (Pharmacia Biotech, Inc., Piscatawa 東京、New Jersey)と製造業者の推奨法を使用して等電点 電気水動(IEP)により分析した。次いで溶粉させたGPaと GPかのバンドを想染色法(2D-silver StainII 「Daitchi Kit」、Daitchi Pure Chemicals Co., LTD, 東京, 本いよりゲル上で視覚化した。GPaとGPかの識別は、実 験サンプルとして同一ゲル上で平行実施した大腸着から 誘導したGPb及びGPbの標準と比較することにより実施した。

【0159】B) GPa活性アッセイ

本第明の化合物の本明維書中で記載した疾患と容態処理 活性は、2種の方法のうちの一方によってグリコーゲン ホスホリラーせの活性形(Pa)の活性における本発明の 化合物の効果を評価することによって間接的に決定する ことができ、グリコーゲンホスホリラーゼ a 活性は、グ リコーゲンからゲルコースー1ップ酸の産生をモニター することによってまたは無機リン酸塩の放出によるグル コース-1-リン酸からのグリコーゲー合体を制定する夢 反応に従って前連方向で測定する。全ての反応は26-ウ エルミクロ環従ブレート中、三葉に実施し、反応生成物 の形成による数質の変化は、Tiertech Microplate S tacker (ICN Biosedical Co, Huntsville, Alabasa) C 様した、MC/340 MKII Elisa Reader (Lab Systems, Finland)で以下に特定する波長で測定した。

【0160】前進方向でGPs酵素活性を測定するために は、グリコーゲンからのグルコース-1-リン酸の産生 を、以下のように変形したPesceらの多酵素結合一般方 法[Pesce, M. A., Bodourian, S. H., Harris, R. C. 及UNichol son, J. F. Clinical Chemistry23巻:1711~1717頁(197 7)]によりモニターした。 $1 \sim 100 \, \mu \, g \, \sigma \, Gpa$ 、10単位のホ スホグルコムターゼ及び15単位のグルコース-6-リン酸 デヒドロゲナーゼ(Boehringer Mannheim Biochemical s, Indianapolis, IN)を緩衝液D(pH7.2、50mM HEPES、1 00mM KC1、2.5mM エチレングリコール四酢酸(EGTA)、 2.5mM MgCl_o、3.5mM KH_oPO₄、及び0.5mM ジチオトレ イトール)中1mLに希釈した。このストック溶液20μ1 を、0.47mg/mlグリコーゲン、9.4mMグルコース、ニコチ ンアミドアデニンジヌクレオチドホスフェート(NADP+) の酸化形0.63mMを含有する緩衝液D80 μ1に添加した。 試験すべき化合物を14%ジメチルスルホキシド(DMSO)中 の溶液 5 μ1として添加してから、酵素を添加した。阻 害剤(例えば、本発明の化合物)の非存在下におけるGPa 酵素活性の基底速度を、14%DMS05μ1を添加することに より決定し、GPa酵素活性の完全-阻害速度を正の制御試 験物質、カフェイン50mMの20μ1を添加することにより 得た。340nmにおける酸化NADP+の環元NADPHへの転換率 を測定して反応を牽温で実施した。

【0161】逆方向でGPa酵素活性を測定するために は、グリコーゲン+無機リン酸塩へのグルコース-1-リ ン酸の転換を、以下のように変形したEngersらにより記 載された一般的な方法[Engers, H. D., Shechosky, S. 及びM adsen, N. B. , Can. J. Biochem. 48卷:746~754頁(1970)] により測定した。 1~100 u gのGPaを緩衝液 E (pH7.2、5 OmM HEPES, 100mM KCl, 2.5mM EGTA, 2.5mM MgCl2 及び0.5mM ジチオトレイトール)中1mlに希釈した。こ のストック溶液20μ1を、1.25mg/mlのグリコーゲン、9. 4mMグルコース及び0,63mMグルコース-1-リン酸と一緒に 緩衝液E80 µ1に転換した。試験すべき化合物は、14%DM SO中溶液5 u1として添加してから、酵素を添加した。 添加した阻害剤(例えば、本発明の化合物)の有無におけ るGPa酵素活性の基底速度を14%DMS05 μ1を添加して決 定し、GPa酵素活性の完全-阻害速度は、50mMカフェイン 20μ1を添加することにより得た。この混合物を室温で 1時間インキュベートし、グルコース-1-リン酸から放 出された無機リン酸塩を、以下のように変形したLanzet taらの一般的な方法[Lanzetta, P. A., Alvarez, L. J., Rein ach, P. S., 1/2 C/Candia, O. A. Anal, Biochem, 100:95~97 頁(1979)]により測定した。10mg/mlアンモニウムモリブ デート150 u 1、1N HC1中の0.38mg/mlマラカイトグリー ンを酵素混合物100 μ 1に添加した。室温で20分インキュ ベーションした後、620nmにおける吸収を測定した。 【0162】種々の濃度範囲の試験化合物で上記アッセ

イを実施することにより、試験化合物によるGPa酵素活

性のin-vitro阻害に関するIC₅₀(50%阻害率に必要な試験 化合物濃度)を決定することができた。

【0163】5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸[(1 S)-ベンジル-3-((3R,4S)-ジヒドロキシピロリジン-1-イル)-(2R)-ヒドロキシ-3-オキソ-プロピル]-アミド[化合 物1]は、表1のデータに示されているようにグリコー ゲンホスホリラーゼの三種類のヒトイソ形の重要な阻害 剤である。上記方法を使用してデータを得た。

【0164】 【表1】

表1. 化合物1の in vitro グリコーゲンホスホリラーゼ阻害活性

組換体ヒトグリコーゲンホスホリラーゼイソ形	IC _{so} nM
肝臓	76±23(15)+
筋肉	320±46(14)*
NA .	150±13(1)**

*値は、示されている反復アッセイ数(n)についての平均±SEMである。

**値は、n=1 アッセイに関する平均±SDである。

本発明の化合物は、血糖降下薬として臨床使用に直ちに 適用できる。本発明の化合物の血糖降下液性は、オスの (かちつカスにおいて試験化合物を含まない紙形剤と比較 してグルコースレベルを低下させる試験化合物量によっ て決定することができる。この試験によって、試験化合 物に関するそのようなマウスにおける血漿グルコース濃 度のin-vivo低下に関する大体の最小有効量(MED)値を決 定することもできる。

【0165】血中グルコース濃度は糖尿病性疾患の発症 に密接に関連しているので、本発明の化合物は、その血 糖降下作用によって糖尿病性疾患を予防、阻止し及び/ または後退させる。

【0166】5~8調輸のオスC57BL/6I-ob/obマウス(I ackson Laboratory、Bar Harbor、ME)を標準的なアニ マルケア習慣下でケージ当たり5匹を収容した。1週間 の順化期間後、動物の体重を計り、全ての処置前に眼窩 洞から血液25マイクロリットルを採取した。血液サンプ ルを0.025%ナトリウムへパリンを含有する塩水で1:5に 直ちに希釈し、代謝物分析用に氷上に保持した。それぞ れの群が同様の血漿グルコース濃度平均を持つように、 動物を処置群に割り当てた。群に割り当てた後、(1)pH 調節剤を含まない水中0.25%w/vメチルセルロース:また は(2)pH調節剤を含まない0.1%塩水中0.1%Pluronic(登録 商標)P105プロックコポリマー界面活性剤(BASF Corpor ation, Parisppany, NJ)のいずれかからなるビヒクル を4日間毎日経口投与した。5日目に、動物の体重を再 び計り、次いで試験化合物かビヒクルだけを経口投与し た。全ての化合物を、(1)水中0.25%w/vメチルセルロー ス: または3)pH調節剤を含まないニートPEG400; (2)pH 調節剤を含まない0.1%塩水中10%DMSO/0.1%Pluronic(登 録商標):または3)pH調節剤を含まないニートPEG400の いずれかからなるビヒクル中で投与した。次いで動物を 血中代謝物レベルを輸出するために3時間後に眼窩漏か ら採血した。新しく集めたサンプルを室温で10,000×g

「で2分前遠心分離した。上帯をグルコースに関して、例 えば、Abbott VP(商標) (Abbott Labotarotries, Diag nostics Division, Irving, TX)及びVPスーペーシステ ム(繁装商標)オートアナライザー(Abbott Laboratorie s, Irving, TX)により、または100mg/di線件を用いるA-6ent (面積) グルコースーUV域彩システム(Abbott Labora tories, Irving, TX) (Richterich及びDauwalder, Schwe izerische Medizinische Wochenschrift, 101巻 880 [21970) の力法の変彩(ヘキンサナーゼ出)を使用するA bbott Spectrum CX(信標) (Abbott Laboratories, I rving, TX)により分析した。次いで血漿グルコースを終 式:血漿グルコース(mg/dl) サンプル(TX,814 (ここ で、8.14は、血漿ヘマトクリットに関して調節した希釈 因子である:ヘマトクリットに関して調節した希釈 因子である:ヘマトクリットは4%と仮定) によって計 禁した。

【0167】ビヒクルを投手した動物は実質的に血糖上 界グルコースレベル(例えば、250mg/d以上)で変わら ず、好酒を投身量の血糖低下落性を持つ化合物で処置し た動物はグルコースレベルが顕著に低下した。試験化合 物の血糖低下落性は、5日日で試験化合物能とビヒクル 地震群との間での平均血漿グルコース濃度の統計的分 (不対・検定)により評価した。影験化合物の投身最衰 間で実施した上記アッセイにより、血漿グルコース濃度 のin・vivo低下に関する大体の最小者効量(MED)を決定す ることができた。

【0168】5-クロロ-IH-インドール-2-カルボン酸〔(1 5) -ベンジル-3-((3R,45)-ジヒドロキンピロリジン-1-イ ル)(2R)-ヒドロキン3-オキソ-プロピル]-アミド[化合 物1]計、表2のデータに示されているように、ヒトII 型糖尿病のモデルである、糖尿病のb/obマウスにおい て効果的なグルコース・低下薬である。このデータは、 上記方法を押して得た。

【0169】 【表2】

表 2. 糖尿病 ob/ob マウスにおける化合物! の経口や与後のグルコース所下

地歐群	血漿グルコース濃度、ng/dL
ピヒクル	253±15(26) #
七合物 1 5mg/kg	208 ± 14 (34) *, **
と今休 1 10mg/kg	172+8(34) + +++

*値は、1群当たりの糖尿病 ob/ob マウスの(n) 数についての平均±SEM である。

p<0.05 または*p<0.001 ピヒクル処置対照群と比較したときの統計学的

動物モデル に有意な違い

11

糖尿病性心筋症の処置研究に関する実験モデルとして は、ワンクリップ腎性高血圧症のストレプトゾチン(str eptozocin)誘発糖尿病ラット、またはシリアンハムスタ - Nagano, M., 72 (FDhalla, N.S. The Diabetic Hear t. Raven Press, NY 1991, 94~96頁に参照される糖 血性心筋症の遺伝性モデルがある。通常、ワンクリップ 腎性高血圧症のストレプトゾチン-糖尿病ラットで実施 する研究に関しては、ラットを処置せずに放置するか、 7ヶ月までグリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤(GPI)で 処置する。糖尿病性心筋症における効果は、GPI処置群 と非処置群とを比較し、以下のパラメーター:死亡率、 肺浮腫(鬱血性心不全のマーカーとして)、心筋線維症、 乳頭筋の収縮性機能、及び、糖尿病性心筋症の組織学的 心筋組織マーカー[例えば、小血管損傷(微小血管症)、 再海流速死、癌症化、蛇行、限局性収縮、及び微細動脈 徳]における改善点を探索することにより決定すること ができる。GPI治療の正の効果は、GPI処置群と非処置群 との統計的に顕著な違いにより識別することができる。 これらの分析を実施する方法は、当業者に公知である。 例えば、Nagano, M., 及びDhalla, N.S., The Diabetic Heart、Raven Press, NY 1991,94~96頁を参照された W.

in-vivo実験

- ヒトの糖尿病性心筋症の処置におけるグリコーゲンホス ホリラーゼ阻害剤のin-vivo有用性は、任意抽出した、 二重古式、偽薬-制御臨床試験を使用して証明すること ができる。
- 【0170】研究において、世界保健機構基準(#.H.0. 1980/85 Technical Report Series、第446/277)により定義された糖尿病を示す18~65歳の男性及び女性患者の両方を、糖尿病性心筋症の欠陥心機能が明白かについて最初に評価した。
- 【0171】それで、係薬・制御した、単純盲検ベース ライン評価を、制御呼吸時、バルサルバ気酸の潤、心拍 数の変化を測定し、マルザゲート化獲得(multi-gated acquisition: MCA)法(B.I. Holman, Heart Disease, 第 三版、第11率)を使用する効料性表種順定道影法を使用 して4週間にわたって予定患者で実施した。
- 【0172】放射性脳室造影(RVG)決定法は、脳室造影時、使用するのに好適な自転車システムを使用する選択した活動時と安静時とで実施した。最も重要な指標は、

左心室からの血液の充填及び送出速度、左心室の収縮期 容積と地級物容積、計算上の一回心拍出盖、駅出分画及 び心送出量を含むものである。左心室等前層は、収縮 明機能と地級明機能の測定に重要な情報を与える。絶対 心室容積は、Massardob、J. Nucl. Med. 第31巻、450~4 66頁、1990年の方法に従って計算した。二重百式期に入 るのが認められるには、それぞれの患者は、3 起い(拡張 終期容前)/形未満の最高光端速度、即いの50米未満の駆出 分面(距)・または、安静時と最大レベルの労作時との間 た心室駆出分面には、2 対がが大正常以下であることを示 さなければならない。これらは、現在の診断標準であっ て、将来的には改訂されるだろう。本発明の方法は、最 新の診断基準に終うれると

【0173】心臓の自立活性の欠陥の歴察は、最も明白には、呼吸時の胚低心電図)には関係の正常の可変性の低下によってホナことができる。兼止呼吸時の各分間での平均R・大関痛の医律等(第24、主に副父感神経系の活性の尺度である。R・大変動を決定するのに一般的に使用される方法である。例えば、T・Rのyの、Am. J・Med、外郭2巻、388頁、1989年を参照されたい。パルサルバ鉄敏(Gorlinら、Am. J・Med、第22巻、197~203頁、1957年)は、基本にする心血管試験(パルサルバ・操作等の最も選い心拍数で、場別たパルサルバ・操作等の最も選いが出来が、場別たパルサルバ・操作等の最も選いが出来が、中間のアルボード、単位の関係を選出して、単位の表し、単位の関係を表して、一般的な自律は影響として検能する。かくして、一般的な自律は影響として検能する。かくして、一般的な自律は影響として検能する。

- 【0174】冠状動脈疾患の曖昧な証拠を示す全ての患者の関与を防ぐために、EKG(心電図)変化を同時に測定して、ストレスタリウム試験も実施した。かかる徴候を示す見込みのある患者をこの研究から取り除いた。
- 【0175】単結盲検偽薬ベースライン評価を52週の工 雇自式期間で実施し、この間、患者を偽薬かグリコーゲ ンホスホリラーゼ阻害剤のいずれからなる処置美生法 に無作為に割り当てた。この研究は、1種以上のグリコ ーゲンホスホリラーゼ阻害剤を試験するために設計する ことができる。
- 【0176】放射性核脳室造影法により決定した心機能 終点の評価は、4~16週間及び二重盲式期間の52週目で 実施した。

【手続補正書】

【提出日】平成13年1月23日(2001.1.2 3)

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】特許請求の範囲

【補正方法】変更

【補正内容】

【特許請求の範囲】

【請求項1】 グリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤の治療的有効量を含む糖尿病性心筋症を処置するための薬 剤。

【請求項2】 前記グリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤 が、5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸[(1S)-((R)-ヒドロキシ-ジメチルカルバモイル-メチル)-2-フェニル -エチル]アミド: 5,6-ジクロロ-1H-インドール-2-カル ボン酸[(IS)-[(R)-ヒドロキシ-(メトキシ-メチル-カル バモイル)-メチル]-2-フェニル-エチル]-アミド:5-ク ロロ-1H-インドール-2-カルボン酸[(1S)-[(R)-ヒドロキ シ-[(メトキシ-メチル-カルバモイル)-メチル]-2-フェ ニル-エチル]アミド:5-クロロ-1H-インドール-2-カル ボン酸((1S)-[(R)-ヒドロキシ-[(2-ヒドロキシ-エチル) -メチル-カルバモイル]-メチル]-2-フェニル-エチル)-アミド:5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸「(1S)-ベンジル-3-((3R, 4S)-ジヒドロキシ-ピロリジン-1-イ ル)-(2R)-ヒドロキシ-3-オキソ-プロピル]-アミド:5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸[(IS)-[(R)-ヒドロ キシ-(メチル-ピリジン-2-イル-カルバモイル)-メチル] -2-フェニル-エチル]-アミド: 若しくは5-クロロ-IH-イ ンドール-2-カルボン酸((IS)-[(R)-ヒドロキシ-[メチル -(2-ピリジン-2-イル-エチル)-カルバモイル]-メチル]-2-フェニル-エチル)-アミド、またはその医薬的に許容 可能な塩若しくはプロドラッグ、若しくはプロドラッグ の塩からなる群から選択される、請求項1に記載の薬 剎。

用。 【請求項3】 糖尿病性心情症の処置のための薬剤であ って、1)糖尿病、並びに2)心臓血管性疾患、虚血性心疾 患、鬱血性心不全、冠状動脈染化症のない響血性心不 を、高血圧、私小血医素常定、微小血管無疾物性合併 症、異常左心空機能、心筋線維症、異常心機能、鮮鬱血 症症、小血管性疾患、紫状性動脈硬化心血管性疾患者とく さ管腔狭窄のない小血管性疾患、凝固障害、心性傷に罹 患している患者、または心筋硬素症に罹患しているかそ の危険性のある患者にグリコーゲンホスホリラーゼ阻害 卻の治療的有効量を投与するための。該薬剤。

【請求項4】 心筋に対する損傷を予防または低減させる薬剤であって、グリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤の 治療的有効量を含む、該悪剤。

【請求項5】 バルーン血管形成術を受けたのがもとで 心筋虚血症及び再潅流に罹患する危険性のある患者のた めの、請求項4に記載の薬剤。

【請求項6】 バイパス手術を受けたのがもとで心筋虚 血症及び再潅流に罹患する危険性のある患者のための、 請求項4に記載の夢剤。

【請求項7】 主に心臓系ではない手術を受けたのがも とで心筋虚血症及び再潅流に罹患する危険性のある患者 のための、請求項4に記載の塞剤。

【請求項8】 糖尿病性心筋症の発症を予防または遅延 させる薬剤であって、糖尿病であると新規に診断された 起者薬剤のためのグリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤の治療 的有効量を含む、該薬剤。

【請求項9】 糖尿病性心筋症の処置するための薬剤で あって、グリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤の治療的有 効量と追加の化合物とを組み合わせて含み、前記追加の 化合物は、糖尿病、心臓血管性疾患、虚血性心疾患、鬱 血性心不全、高血圧、最小血圧異常症、微小血管糖尿病 性合併症、異常左心整機能、心筋線維症、異常心機能、 影響血、小血管性疾患、凝固障等、心挫傷、または心筋 梗塞症を治療するのに有用なものである。該実剂。

【請求項 10】 前記追加の化合物が、インスリン及び インスリン郵似体;ビグアニド; α 2-アンタゴニスト及 びイミダソリン領;グリタツ、頭;PRR-ガニマア及 スト類;脂肪酸酸化阻害剂; α -グルコシダーゼ阻害 割;B-ブゴニスト;ホスホジエステラーゼ阻害剤;弱 側一低下剤;抗肥浦薬;バナジン酸塩、バナジウム及び ベルオキソバナジウム網体;アミリンアンタゴニスト; グルカゴンアンタゴニスト;鎌新生阻害剤;ソマトスタ チン類収体及びアンタゴニスト;または抗菌助分解剤か ら階板もが、カンボワイドの事制。

【請求項11】 前記追加の化合物が、アルドースレダ クターゼ阻害剤;ソルビトールデヒドロゲナーゼ阻害 剤; 精質コルチコイドレセプターアンタゴニスト; NEE-阻害剤;または甲状腺ホルモン類似薬から選択され る、請求項9に記載の薬制。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7

識別記号

FI A61P 3 テーマコード (参考)

A 6 1 K 45/06 A 6 1 P 3/00 6 1 P 3/04 3/06

3/04		3/10	
3/06		5/02	
3/10		5/14	
5/02		5/42	
5/14		5/48	
5/42		7/04	
5/48		9/00	
7/04		9/02	
9/00		9/04	
9/02		9/10	
9/04		9/12	
9/10		9/14	
9/12		11/00	
9/14		43/00	111
11/00		C 0 7 D 209/42	
43/00	111	401/12	
// C07D 209/42		403/12	
401/12		A 6 1 K 37/26	
403/12		37/43	